## PCT

# WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5:

C12N 15/21, C12P 21/02, 21/08 A61K 37/66

**A1** 

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 92/01055

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

23. Januar 1992 (23.01.92)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP91/01266

(22) Internationales Anmeldedatum:

6. Juli 1991 (06.07.91)

(30) Prioritätsdaten:

P 40 21 917.8 P 40 35 877.1

10. Juli 1990 (10.07.90) 12. November 1990 (12.11.90) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BOEH-RINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH [DE/DE]; Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): ADOLF, Günther [AT/ AT]; Stiftgasse 15-17/10, A-1070 Wien (AT). HIMM-LER, Adolf [AT/AT]; Fürst Liechtensteinstr. 2/3, A-1236 Wien (AT). AHORN, Horst, Johann [AT/AT]; Eisenstädterstr. 3/1, A-2484 Weigelsdorf (AT). KALS-NER, Inge [AT/AT]; Geusaugasse 51/20, A-1030 Wien (AT). MAURER-FOGY, Ingrid [AT/AT]; Lindauergasse 35, A-1238 Wien (AT).

(74) Gemeinsamer Vertreter: BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH; A Patente, Postfach 200, D-6507 Ingelheim am Rhein (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AT (europäisches Patent), AU, BE (europäisches Patent), CA, CH (europäisches Patent), CS, DE (europäisches Patent), DK (europäisches Patent) tent), ES (europäisches Patent), FI, FR (europäisches Patent), GB (europäisches Patent), GR (europäisches Patent), HU, IT (europäisches Patent), JP, KR, LU (europäisches Patent), NL (europäisches Patent), NO, PL, +SE (europäisches Patent), SU, US.

#### Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist. Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: O-GLYCOSYLATED IFN-ALPHA

(54) Bezeichnung: O-GLYCOSYLIERTES IFN-ALPHA

(57) Abstract

The objects of the invention are Oglycosylated IFN-alpha, a process for producing the same and the use of the O-glycosylated proteins as medicinal drugs.

(57) Zusammenfassung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist Ö-glycosyliertes IFN-a, Verfahren zu dessen Herstellung sowie die Verwendung der O-glycosylierten Proteine als Arzneimittel.

CYS-ASP-LEU-PRO-GLN-THR-HIS-SER-LEU-GLY-SER-ARG-ARG-THR-LEU-

30 MET-LEU-LEU-ALA-GLN-MET-ARG-ARG-ILE-SER-LEU-PHE-SER-CYS-LEU-

LYS-ASP-ARG-ARG-ASP-PHE-GLY-PHE-PRO-GLN-GLU-GLU-PHE-GLY-ASN-

60 50 GLN-PHE-GLN-LYS-ALA-GLU-THR-ILE-PRO-VAL-LEU-HIS-GLU-MET-ILE-

75 GLN-GLN-ILE-PHE-ASN-LEU-PHE-SER-THR-LYS-ASP-SER-SER-ALA-ALA-

TRP-ASP-GLU-THR-LEU-LEU-ASP-LYS-PHE-TYR-THR-GLU-LEU-TYR-GLN-

GLN-LEU-ASN-ASP-LEU-GLU-ALA-CYS-VAL-ILE-GLN-GLY-VAL-GLY-VAL-

110 THR-GLU-THR-PRO-LEU-MET-LYS-GLU-ASP-SER-ILE-LEU-ALA-VAL-ARG

135

LYS-TYR-PHE-GLN-ARG-ILE-THR-LEU-TYR-LEU-LYS-GLU-LYS-LYS-TYR-

145 150 SER-PRO-CYS-ALA-TRP-GLU-VAL-VAL-ARG-ALA-GLU-ILE-MET-ARG-SER-

160 165 PHE-SER-LEU-SER-THR-ASN-LEU-GLN-GLU-SER-LEU-ARG-SER-LYS-GLU

a2c

#### + BENENNUNGEN VON "SU"

Es wird zur Zeit geprüft, in welchen Teilen der ehemaligen Sowjetunion die Benennung der Sowjetunion ihre Wirkung ausübt.

## LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Code, die zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	ES	Spanien	ML	Mali
AU	Australien	FI	Finnland	MN	Mongolei
BB	Barbados	FR	Frankreich	MR	Mauritanien
BE	Belgien	GA	Gabon	MW	Malawi
BF	Burkina Faso	GB	Vereinigtes Königreich	NL	Niederlande
BG	Bulgarien	GN	Guinca	NO	Norwegen
BJ	Benin	GR	Griechenland	PŁ	Polen
BR	Brasilien	HU	Ungarn	RO	Rumänien
CA	Kanada	IT	Italien	SD	Sudan
CF	Zentrale Afrikanische Republik	JP	Japan	SE	Schweden
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SN	Senegal
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SU	Soviet Union
Cl	Côte d'Ivoire	LI	Liechtenstein	TD	Tschad
CM	Kamerun	LK	Sri Lanka	TG	Togo
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	US	Vereinigte Staaten von Amerika
DE	Deutschland	MC	Monaco		
DK	Dānemark	MG	Madagaskar		

**EBSATZBLAT** 

## O-glycosyliertes IFN-alpha

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind O-glycosylierte alpha Interferone, vorzugsweise ein Interferon alpha, im wesentlichen mit den biologischen und/oder immunologischen Eigenschaften eines IFN- $\alpha 2$ , Verfahren zu dessen Herstellung sowie die Verwendung der O-glycosylierten Interferone als Arzneimittel.

Seit der Entdeckung der Interferone vor mehr als dreißig Jahren werden ihre biologischen Eigenschaften als Mediatoren der interzellulären Kommunikation intensiv untersucht. Ursprünglich wurde die Bezeichnung der verschiedenen Arten von der jeweiligen Zelle, in der sie entstanden sind, abgeleitet (z.B. Leukocyten-IFN, Fibroblasten-IFN). Mit zunehmender Kenntnis ihrer Struktur wurde eine neue Nomenklatur eingeführt. Man unterscheidet zur Zeit vier Arten von Interferonen (IFN- $\alpha$ , IFN- $\beta$ , IFN- $\gamma$  und IFN- $\omega$ ), wobei IFN- $\alpha$ , IFN- $\beta$  und IFN- $\omega$  zu den sogenannten "Klasse 1 Interferonen" zusammengefaßt werden, da sie ähnliche Strukturen und Eigenschaften aufweisen.

IFN-y wird von Lymphozyten, die durch Antigene oder mitogene Substanzen stimuliert werden, gebildet. Die Aminosäuresequenz, die keine Homologie zu den Klasse 1 Interferonen aufweist, enthält zwei potentielle N-Glycosylierungsstellen.

IFN- $\alpha$ , IFN- $\beta$  und IFN- $\omega$  werden von verschiedenen Zellen als Reaktion auf Virusinfektion oder nach Induktion mit doppelsträngiger RNA synthetisiert.

Bei IFN-α handelt es sich eigentlich um eine ganze Gruppe von Proteinen. Bisher wurden mindestens 14 funktionelle Gene entdeckt, die für verschiedene IFN- $\alpha$ -Typen kodieren. Diese Proteine sind nahe verwandt und weisen zumeist etwa 80-90% Homologie in ihrer Aminosäuresequenz auf. Mit Ausnahme von IFN- $\alpha$ 14 ist in keiner der übrigen IFN- $\alpha$ - Aminosäuresequenzen eine N-Glycosylierungsstelle (ASN-X-SER/THR) vorhanden. N-Glycosylierung ist somit in allen Fällen (außer IFN- $\alpha$ 14) auszuschließen, jedoch wurde O-Glycosylierung von IFN- $\alpha$  diskutiert (Labdon et al., Arch. Biochem. Biophys. 232, 422-426 (1984))

Viele in der Natur vorkommende Proteine werden posttranslational modifiziert, wobei Glycosylierung eine der häufigsten Modifikationen ist. Glycoproteine kommen membrangebunden oder löslich sowohl in der intra- als auch extrazellulären Matrix vor. Über die Funktion der Glycosylierung gibt es unterschiedliche Auffassungen. Gesichert ist, daß Glycane die Proteine vor proteolytischem Abbau schützen können oder daß sie in vielen Fällen für Zell-Zell-Wechselwirkungen verantwortlich sind. Weiterhin beeinflussen sie die Proteinfaltung und tragen zur Stabilität der Konformation des Moleküls bei. Auch die Löslichkeit der Proteine unterliegt dem Einfluß der Kohlenhydratketten.

Man unterscheidet zwischen N- und O-glycosylierten Proteinen. N-Glycane werden ausschließlich auf das ASN des Triplets -ASN-X-SER/THR- übertragen, wobei X jede beliebige Aminosäure mit Ausnahme von PRO oder GLU sein kann. Diese Anforderung an die Struktur des Proteins kann aber nur eine von mehreren sein, da nicht alle potentiellen Glycosylierungsstellen mit einem Kohlenhydrat besetzt sind. Für O-Glycane gibt es keine genau definierten Strukturmerkmale. Es gibt allerdings Hinweise darauf, daß O-Glycane bevorzugt in PRO-, SER-und THR-reichen Regionen synthetisiert werden. Das läßt vermuten, daß eher die sterische Zugänglichkeit der

Glycosylierungsstelle als eine bestimmte Aminosäuresequenz für die O-Glycosylierung bedeutend ist. Einflüsse der Glycosylierung auf die Pharmakokinetik sowie auf die immunologischen Eigenschaften des Proteins können nicht ausgeschlossen werden. So wurde kürzlich darüber berichtet (Gibbon et al., Lancet, 335, 434-437 (1990), daß 4 von 16 Patienten, die mit rekombinantem humanem GM-CSF (granulocytemacrophage-colony stimulating factor), der in Hefe produziert worden war, behandelt worden waren, Antikörper gegen dieses Protein entwickelten. Man stellte fest, daß diese Antikörper mit Epitopen reagierten, die in endogenem GM-CSF durch O-Glycosylierung geschützt vorliegen, im rekombinanten Faktor jedoch frei zugänglich sind.

Im IFN- $\alpha 2$  konnten bislang weder Kohlenhydratanteile nachgewiesen, noch konnte O-glycosyliertes IFN- $\alpha$  isoliert werden. Verschiedene Präparationen von natürlichem IFN- $\alpha$  und von rekombinantem IFN- $\alpha 2$  sind als Medikamente gegen virale und Krebserkrankungen im Einsatz. Da dieses IFN- $\alpha 2$  in E. coli produziert wird und daher nicht glycosyliert sein kann, scheint der Kohlenhydratanteil für die <u>in vivo</u> biologische Aktivität nicht bedeutend zu sein. In letzter Zeit mehren sich jedoch Berichte, daß Patienten, die längere Zeit mit rekombinantem, in E. coli produziertem IFN- $\alpha 2$  behandelt wurden, Antikörper dagegen entwickelten (z.B. Figlin & Itri, Semin. Haematol. <u>25</u>. 9-15 (1988)).

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war, ein neues  $IFN-\alpha 2$  bereitzustellen.

Gelöst wurde diese Aufgabe durch die Insertion der für IFN- $\alpha 2$  kodierenden DNA Sequenz in einen speziellen Expressionsvektor, mit dem Zellen multizellulärer

Organismen transfiziert wurden. Nach Kultivierung dieser so modifizierten Zellen erhielt man überraschenderweise IFN-α2-artige Proteine, die sich im Molekulargewicht eindeutig von dem bekannten rekombinanten IFNα2 unterschieden.

Zur Herstellung der erfindungsgemäßen, neuen Interferone eignen sich Kulturen von Zellen multizellulärer Organismen, insbesondere Kulturen von Wirbeltierzellen oder von Insektenzellen. Als Beispiele von Wirbeltierzellinien sind VERO-Zellen, HeLa-Zellen, CHO-Zellen, WI38-Zellen, BHK-Zellen, COS-7-Zellen, MDCK-Zellen oder Maus-Myelomzellen zu nennen. Expressionsvektoren für diese Zellen enthalten wenn nötig eine Replikationsstelle, einen Promotor, falls erforderlich eine RNA-Splicing-Stelle, eine Polyadenylierungsstelle und transkriptionelle Terminations-Sequenzen. Die Kontrollfunktionen solcher Expressionsvektoren stammen üblicherweise aus viralem Material. Gebräuchliche Promotoren stammen aus Polyoma, Adenovirus 2, Simian Virus 40 (SV40), bevorzugt aus Cytomegalovirus (CMV).Die erforderliche Replikationsstelle kann entweder durch eine entsprechende Vektorkonstruktion vorgesehen werden, so beispielsweise die Replikationsstelle aus SV40, Polyoma, Adeno, VSV, oder PBV oder kann durch die chromosomalen Replikationsmechanismen der Wirtszelle vorgesehen werden. Bei Integration des Vektors in das Wirtszellenchromosom reicht die letztgenannte Maßnahme aus.

Erfindungsgemäß werden vorzugsweise Expressionsvektoren verwendet, die aus Teilen von Plasmiden neu konstruiert wurden. Diese erfindungsgemäßen Expressionsvektoren weisen eine Multiklonierstelle für die gerichtete Insertion heterologer DNA-Sequenzen auf und lassen sich

vorzugsweise in E. coli mittels Ampicillinresistenz mit hoher Kopienzahl vermehren. Um die Expression heterologer Gene in Säugetierzellen zu ermöglichen, enthalten die erfindungsgemäßen Expressionsplasmide vorzugsweise den Cytomegalovirus (CMV) Promotor/Enhancer (M. Boshart et al., Cell 41, (1985), 521-530). Um die autonome Replikation der erfindungsgemäßen Expressionsplasmide zu hohen Kopienzahlen und damit hohe Raten in transienter Expression in geeigneten Zellinien wie beispielsweise in COS-7 oder in der mit Adenovirus transformierten Zellinie 293 (ATCC CRL 1573), zu ermöglichen, wurde der SV40 Replikationsursprung verwendet. Zur Herstellung permanent transformierter Zellinien und zur nachfolgenden Amplifikation der Expressionskassette mittels Methotrexat dient ein modifiziertes Hamster Minigen (Promotor mit kodierendem Bereich und dem ersten Intron) für Dihydrofolatreduktase (DHFR) als Selektionsmarker. Um die Herstellung einzelsträngiger Plasmid-DNA nach Superinfektion der transformierten Bakterien mit einem Helferphagen, beispielsweise mit R408 oder M13K07, zur erleichterten Sequenzierung und Mutagenese der Plasmid-DNA zu ermöglichen, enthielten vorzugsweise Ausgestaltungen der erfindungsgemäßen Plasmide die intergenische Region von M13. Wird in einer weiteren vorzugsweisen Ausgestaltung der T7 Promotor der Multiklonierstelle vorangestellt, wird dadurch die Herstellung von RNA Transkripten in vitro ermöglicht.

Erfindungsgemäß bevorzugt sind die Expressionsplasmide pAD-CMV13, pAD-CMV15 insbesondere pAD-CMV19. Ihre Herstellung ist in Beispiel 1 ausführlich beschrieben.

Zur Erzielung einer verbesserten Expression und zur Erleichterung einer gerichteten Klonierung der für

IFN-α2 kodierenden cDNA wurde die für IFN-α2 kodierende cDNA mittels PCR in der 5'-nicht kodierenden Region erfindungsgemäß dahingehend modifiziert, daß die Sequenz dieser Region gegen die Sequenz der 5'-nicht kodierenden Region der humanen β-Globin mRNA (Lawn et al., Cell 21, (1980), 647-651) ausgetauscht wird. Gleichzeitig wurden an beiden Enden der cDNA Restriktionsenzymschnittstellen eingeführt, die eine gerichtete Klonierung erleichtern. Überraschenderweise bewirkt eine derartige Veränderung eine deutliche Erhöhung der Expression.

Die so modifizierte cDNA für IFN-α2 wurde in ein mit den entsprechenden Restriktionsenzymen geschnittenes erfindungsgemäßes Expressionsplasmid, vorzugsweise in das Plasmid pAD-CMV19 inseriert. Mit den so erhaltenen Expressionsplasmiden für IFN-a2 wurden geeignete Säugetierzellen transfektiert, die daraufhin in einem geeigneten Kulturmedium kultiviert wurden. Der Kulturüberstand der Säugetierzellen wurde in an sich bekannter Weise unter schonenden Bedingungen gereinigt. Vorzugsweise verwendet man affinitätschromatographische Reinigungsverfahren mit Hilfe monoklonaler Antikörper gegen IFN-a2. Bevorzugte monoklonale Antikörper sind EBI-1 oder EBI-10 beziehungsweise deren Äquivalente. Die Herstellung dieser hochspezifischen Antikörper ist beschrieben (Adolf G.R. J. Gen. Virol. 68, 1669-1676 (1987); Adolf et al. J. Cell. Physiol. suppl. 2, 61-68 (1982)). Die zu verwendenden Methoden sind ebenfalls beschrieben (Secher und Burke, Nature 285, 446-450 (1980); Adolf et al., J. Biol. Chem. 265, 9290-9295 (1990); Adolf et al., Biochem. J. 276, 511-518 (1991)). Besonders vorteilhaft ist das Reinigungsverfahren gemäß EPA 0 203 382 zu verwenden, wobei auf das Aufbrechen der Zellen verzichtet werden kann. Zur Charakterisierung von rekombinantem, in Säugetierzellen

hergestelltem IFN-α2 wurde die Reverse Phase HPLC verwendet. Der N-Terminus und C-Terminus wurden analysiert. Zum Vergleich wurde jeweils rekombinantes, in E. coli hergestelltes IFN- $\alpha$ 2c verwendet. Anhand SDS-Gelelektrophoretischer Untersuchungen war festzustellen, daß das in Säugetierzellen hergestellte rekombinante IFN-α2 ein höheres Molekulargewicht aufwies, als das in E. coli hergestellte IFN-α2. Nach Behandlung beider rekombinanter Interferone mit NaOH reduzierte sich das Molekulargewicht des in Säugetierzellen hergestellten, rekombinanten IFN-a2's auf das Molekulargewicht des in E. coli hergestellten IFN-α2's. In Säugetierzellen exprimiertes, rekombinantes IFN-α2 muß daher glycosyliert sein. Bei der Identifizierung der Glycopeptide mittels Peptide Mapping und Sequenzanalyse konnte festgestellt werden, daß das an Position 106 befindliche Threonin (THR-106) die Glycosylierung trägt. Bei einem Vergleich der Resultate mit denen, die beim natürlichen IFN-α2 aus virusstimulierten Leukocyten erhalten wurden (s. unten) zeigte es sich, daß sowohl die Glycosylierungsstelle als auch der Oligosaccharidanteil weitgehend identisch 19 sind.

Gelöst wurde die erfindungsgemäße Aufgabe aber auch durch ein Reinigungsverfahren, das keine Verfahrensschritte enthält, die evtl. vorhandene Substitutionen des IFN- $\alpha$ 2 verändern oder eliminieren. Das erfindungsgemäße Reinigungsverfahren bediente sich hochspezifischer monoklonaler Antikörper, wobei während des gesamten Reinigungsverfahrens alkalische Bedingungen mit einem pH-Wert größer als 8,0 sorgsam vermieden wurden.

Natürliches humanes IFN- $\alpha 2$  wurde mit Hilfe eines hochspezifischen monoklonalen Antikörpers aus

Leukozyteninterferon isoliert. Zwei aufeinanderfolgende Reinigungsschritte über eine Immunoaffinitätssäule führten zu einer Reinheit des Proteins von >95%. Die Sequenzanalyse ergab die erwartete N-terminale Sequenz, wobei CYS als erste Aminosäure nur indirekt nachgewiesen wurde.

Von IFN- $\alpha$ 2 sind bisher drei Varianten, die sich in den Aminosäuren an den Positionen 23 und 34 unterscheiden, bekannt: IFN-α2a mit <sup>23</sup>LYS und <sup>34</sup>HIS (früher als Le IFA bezeichnet; Goeddel et al., Nature, 290, 20-26 (1981)), IFN- $\alpha$ 2b mit <sup>23</sup>ARG und <sup>34</sup>HIS (Streuli et al., Science, 209, 1343-1347 (1980)) und IFN-α2c mit  $^{23}$ ARG und  $^{34}$ ARG (früher als IFN- $\alpha$ 2"Arg" bezeichnet; Dworkin-Rastl et al., J. Interferon Res.-2, 575-585 (1982); Bodo & Maurer-Fogy, The Biology of the Interferon System 1985 (Stewart II, W.E. & Schellehus H. Hrsg.) 59-64 (1986). Bei dem isolierten Interferon konnte an Position 23 nur ARG nachgewiesen werden, was das Vorhandensein von IFN-α2a ausschließt. Die Aminosaure an Position 34 war eindeutig Histidin, so daß es sich bei dem isolierten Interferon um IFN-α2b handelte. Ebenso sind jedoch auch die Varianten IFN-α2a bzw. IFN-α2c erhältlich je nachdem, welches Zellmaterial als Ausgangsmaterial verwendet wird. Es ist bekannt, daß in Namalwa-Zellen neben IFN-α2b auch IFN-α2c zu finden ist. Bei dem als Vergleichssubstanz verwendeten rekombinanten Interferon aus E. coli handelte es sich um IFN- $\alpha$ 2c.

RP-HPLC-Analysen des gereinigten natürlichen IFN- $\alpha 2$  zeigten, daß die Präparation zwei Peaks enthielt, die beide früher von der Säule eluierten als das rekombinante E. coli-IFN- $\alpha 2c$ . Auch mittels SDS-PAGE konnte eine starke Heterogenität in der scheinbaren

molekularen Masse von natürlichem IFN-α2 nachgewiesen werden. Alle in natürlichem IFN-α2 nachgewiesenen Proteine hatten eine wesentlich höhere scheinbare molekulare Masse als rekombinantes IFN-α2c aus E. coli. Sämtliche bisher beschriebene IFN-α-Spezies - mit Ausnahme von IFN-α14 - weisen keine N-Glycosylierungsstelle (-ASN-X-THR/SER-) auf. Somit kann auch für IFN-α2 N-Glycosylierung ausgeschlossen werden. Für O-Glycane kennt man solche Strukturmerkmale nicht. Nicht auszuschließen ist daher, daß das vorliegende IFN-α2 O-glycosyliert ist.

Da O-Glycane schon unter schwach alkalischen Bedingungen vom Protein abgespalten werden können, wurden beide Peakfraktionen schwach alkalischen Bedingungen unterworfen. Diese Reaktion führte in beiden Fällen zu einer Reduktion der scheinbaren molekularen Masse auf die des rekombinanten IFN- $\alpha$ 2c aus E. coli; ein deutlicher Hinweis auf O-Glycosylierung.

Versuche mit Neuraminidase und O-Glycanase ergaben für den einen Peak (Peak 2) (s. Fig. 14) ebenfalls eine Reduktion der scheinbaren molekularen Masse auf jene von E. coli-IFN-α2c und bestätigten damit die O-Glycosylierung. Die Ergebnisse dieses sequentiellen Abbaues des Glycans mit Neuraminidase und O-Glycanase zeigten, daß die Heterogenität des Peak 2 auf dem unterschiedlichen Gehalt von N-Acetylneuraminsäure (NeuAc = Sialinsäure) beruhte. Die drei Banden (Fig. 20, Spur 4) repräsentierten die di- bzw. monosialylierte (Mr 21.000 bzw. 20.000) und die nichtsialylierte (Mr 19.000) Form des natürlichen IFN-α2. Die leichteste Form des IFN-α2 konnte durch Reaktion mit O-Glycanase allein abgebaut werden. Da O-Glycanase nur das unsubstituierte Disaccharid

Gal( $\beta$ 1-3)GalNAc spaltet, ist die Reaktion als Beweis dafür anzusehen, daß neben den beiden sialylierten Formen auch eine Asialo-Variante des IFN- $\alpha$ 2 existiert.

Die scheinbare molekulare Masse von Peak 1 hingegen konnte mittels Enzymreaktionen nicht reduziert werden. Inkubation mit Neuraminidase führte nicht wie erwartet zu einer Reduktion der scheinbaren molekularen Masse. Das Disaccharid-Core mußte demnach anders als mit NeuAc substituiert sein und konnte daher nicht durch O-Glycanase abgespalten werden.

Durch Vergleich der Peptide Maps nach Trypsinspaltung von natürlichem und rekombinantem, in E. coli exprimiertem IFN- $\alpha$ 2 konnten die Glycopeptide aus den Peaks 1 und 2 identifiziert werden. Die Sequenzierung dieser Glycopeptide ergab  $^{106}$ THR als Glycosylierungsstelle.

Hinweise auf die Struktur der Oligosaccharide des natürlichen IFN-α2 gaben neben den Enzymreaktionen auch massenspektrometrische Untersuchungen der Glycopeptide. Die Interpretation der Massenspektren zusammen mit den Ergebnissen der SDS-PAGE ergaben, daß natürliches IFN-α2 zumindest vier verschiedene Glycanstrukturen enthält: im Peak 2 das neutrale Disaccharid Gal(B1-3)GalNAc, dessen Struktur aufgrund der hohen Spezifität der O-Glycanase mit großer Sicherheit anzunehmen ist, außerdem die mono- und die disialylierte Variante; im Peak 1 ein neutrales Oligosaccharid, bestehend aus zwei Hexose- und zwei N-Acetylhexosamin-Einheiten. Als Struktur dieses Tetrasaccharides kann in Analogie zu bereits beschriebenen häufiger vorkommenden O-Glycanen vorgeschlagen werden: Gal-(Gal-GlcNAc-)GalNAc.

Durch die vorliegende Erfindung konnte überraschenderweise erstmals O-glycosyliertes IFN- $\alpha 2$  in hochreiner Form bereitgestellt werden. Dieses Interferon ist an der Aminosäure Threonin an Position 106 ( $^{106}$ THR) O-glycosyliert. Die Oligosaccharide, die an dieser Position enthalten sein können, sind das neutrale Disaccharid Gal(Bl-3)GalNAc, dessen mono- und disialylierte Varianten sowie ein neutrales Tetrasaccharid Gal-(Gal-GlcNAc-)GalNAc.

Dieses O-glycosylierte IFN- $\alpha 2$  kann in an sich bekannter Weise, in Analogie zum rekombinanten in E. coli exprimierten IFN- $\alpha 2$ , formuliert und in allen, für IFN- $\alpha$  bekannten Indikationen zur Behandlung eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Proteine können für die Behandlung der viralen Infektionen und von malignen Erkrankungen in der Form von pharmazeutischen Präparaten verwendet werden, die eine wirksame Menge des IFN's gegebenenfalls zusammen mit einer signifikanten Menge eines anorganischen oder organischen, festen oder flüssigen, pharmazeutisch verwendbaren Trägerstoffes enthalten.

Bevorzugt sind pharmazeutische Präparate zur parenteralen, beispielsweise intramuskulären, subkutanen oder intravenösen Verabreichung am Menschen. Solche Präparate sind isotonische wässrige Lösungen oder Suspensionen, die die erfindungsgemäßen Proteine enthalten, gegebenenfalls zusammen mit einem Trägermaterial und, wenn erwünscht, Hilfsmittel, beispielsweise Stabilisatoren, Emulgiermittel, lösungsvermittelnde Stoffe, Salze für die Regulierung des pH und des osmotischen Druckes, Konserviermittel und/oder Netzmittel. Die pharmazeutischen Präparationen

können nach an sich bekannten Methoden hergestellt werden, beispielsweise in einem Verfahren, worin die erfindungsgemäßen Proteine und die pharmazeutisch verwendbaren Träger und Hilfsstoffe gemischt, gewünschtenfalls lyophilisiert und vor Verwendung gelöst werden.

Die Dosierung der pharmazeutischen Präparate hängt von der zu behandelnden Krankheit, dem Körpergewicht, Alter und individuellen Zustand des Patienten gemäss Einschätzung des behandelnden Arztes und der Applikationsweise ab.

Durch die vorliegende Erfindung wird daher erstmals ein O-glycosyliertes Interferon- $\alpha 2$  enthaltendes Mittel bereitgestellt, das aufgrund der antiviralen und antineoplastischen Eigenschaften des IFN- $\alpha 2$  u.a. zur Behandlung von viralen und tumoralen Erkrankungen geeignet ist.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung erläutern ohne sie einzuschränken.

# Legenden zu den Figuren

- Fig. 1: Konstruktion des Plasmides pCMV+SV40
- Fig. 2: Konstruktion des Plasmides pAD-CMV10A
- Fig. 3: Konstruktion des Plasmides pAD-CMV15
- Fig. 4: Konstruktion der Plasmide pAD-CMV13 und pAD-CMV19
- Fig. 5: Konstruktion des Expressionsplasmides pAD 19B-IFN

- Fig. 6: HindIII/XBaI-Insert des
  Expressionsplasmides pAD19B-IFN
- Fig. 7: DNA-Sequenz des Plasmides pAD-CMV19
- Fig. 8: Konstruktion des Plasmides pCMV-SV40
- Fig. 9: Konstruktion des Plasmides pSV2gptDHFRMut2
- Fig. 10: Konstruktion der Plasmide pAD-CMV1 und pAD-CMV2
- Fig. 11: DNA-Sequenz des Plasmides pAD-CMV1
- Fig. 12: Monoklonale Antikörper Affinitätschromatographie des humanen Leukozyten Interferons
- Fig. 13: ELISA für human IFN-α:
  (O) Referenzpräparation des rekombinanten human IFN-α2c; (O) Leukozyteninterferon (Ausgangsmaterial) (□) Durchfluß
  (□) eine Fraktion des Eluates A; (Δ) eine Fraktion des Eluates B
- Fig. 14: RP-HPLC des natürlichen IFN- $\alpha$ 2 (b) und E. coli IFN- $\alpha$ 2c (a)
- Fig. 15: Aminosäuresequenz des IFN-α2c
- Fig. 16: SDS-PAGE von natürlichem IFN-α2 vor und nach Reaktion mit Neuraminidase und O-Glycanase. (1) Peak 1, unbehandelt; (2) Peak 1, nach Reaktion mit Neuraminidase; (3) Peak 1, nach Reaktion mit Neuraminidase

und O-Glycanase; (4) Peak 2, unbehandelt; (5) Peak 2, nach Reaktion mit
Neuraminidase; (6) Peak 2, nach Reaktion
mit Neuraminidase und O-Glycanase; (7) E.
coli-IFN-α2c

- Fig. 17: SDS-PAGE von natürlichem IFN- $\alpha$ 2 (Peak 2 aus Fig. 14b) vor (1) und nach (2) Reaktion mit O-Glycanase.
- Fig. 18: SDS-PAGE von natürlichem IFN-α2 (Peak 1 und 2) und E. coli-IFN-α2c nach Inkubation mit 0.1 M NaOH. (1) E. coli-IFN-α2; (3) Peak 1; (5) Peak 2; unbehandelte Vergleichsproben von Peak 1 (2) und von Peak 2 (4) wurden ebenfalls aufgetragen.
- Fig. 19: Vergleichendes Peptide Map von E.

  coli-IFN-α2c und natürlichem IFN-α2. (1)

  Peak l aus Fig. 14b; (2) Peak 2 aus Fig.

  14b; \*, diese Peaks stammen von

  unglycosylierten Peptiden, deren

  Retentionszeit immer gleich war.

- Fig. 22: Vergleichende Peptide Maps von Peak 1 (a) und Peak 2 (b) aus CHO-IFN-α2c und von E.coli-IFN-α2c (c)
- Fig. 23: SDS-Gelelektrophorese (SDS-PAGE) von CHO-IFN-α2c und E.coli-IFN-α2c. Spuren 1 und 8: Molekulargewichtsmarker (Skala in kD); Spuren 2-4: nichtreduzierende Bedingungen, Spuren 5-7: reduzierende Bedingungen;

Spuren 2 und 5: Peak 1 aus CHO-IFN-α2C;

Spuren 3 und 6: Peak 2 aus CHO-IFN-α2c;

Spuren 4 und 7: E.coli-IFN-a2c;

Oberes Gel: Alle IFN-Spuren mit je 4 µg;

Unteres Gel: Alle IFN-Spuren mit je l  $\mu g$ ; Färbung: Coomassie Blue

Fig. 24: SDS-Gelelektrophorese (SDS-PAGE) von CHO-IFN-α2c und E.coli-IFN-α2c vor und nach Inkubation mit 0,1 M NaOH.

Spuren 1 und 8: Molekulargewichtsmarker (Skala in kD); Spuren 2, 4, 6: unbehandelte Proben, Spuren 3, 5, 7: mit 0,1 M NaOH inkubierte Proben;

Spuren 2, 3: E.coli-IFN- $\alpha$ 2c,

Spur 4, 5: Peak 1 aus CHO-IFN- $\alpha$ 2c,

Spur 6, 7: Peak 2 aus CHO-IFN- $\alpha$ 2c;

Auf alle IFN-Spuren wurden je etwa 1,5 µg unter reduzierenden Bedingungen aufgetragen.

Färbung: Coomassie Blue

Beispiel 1

Konstruktion der Expressionsplasmide pAD-CMV13, pAD-CMV15 und pAD-CMV19

Aus Teilen von Expressionsplasmiden (pCDM8, Seed & Aruffo, Proc. Natl.Acad.Sci.USA 84 (1987) 8573-8577; B. Seed, Nature 329 (1987) 840-842); Invitrogen, Inc., San Diego, CA; pSV2gptDHFR20, EP-A1 0321842) und dem Plasmid pBluescript KS- (Short et al., Nucleic Acids Res., 11 (1988) 5521-5540; Stratagene, La Jolla, CA)) wurden neue Plasmide konstruiert, die eine Multiklonierstelle für die gerichtete Insertion heterologer DNA-Sequenzen aufweisen und sich in E.coli mittels Ampicillinresistenz mit hoher Kopienzahl vermehren lassen. Die intergenische Region von M13 ermöglicht die Herstellung einzelsträngiger Plasmid-DNA nach Superinfektion der transformierten Bakterien mit einem Helferphagen (z.B. R408 oder M13K07), zur erleichterten Sequenzierung und Mutagenese der Plasmid-DNA. Der T7 Promotor, der der Multiklonierstelle vorangeht, ermöglicht in vitro die Herstellung von RNA Transkripten. In Säugetierzellen erfolgt die Expression heterologer Gene getrieben vom Cytomegalovirus (CMV) Promotor / Enhancer (M. Boshart et al., Cell 41 (1985) 521-530). Der SV40 Replikationsursprung ermöglicht in geeigneten Zellinien (z.B. SV40 transformierte Zellen wie COS-7, Adenovirus transformierte Zellinie 293 (ATCC CRL1573)) die

autonome Replikation des Expressionsplasmides zu hohen Kopienzahlen und damit hohe Raten in transienter Expression. Für die Herstellung permanent transformierter Zellinien und die nachfolgende Amplifikation der Expressionskassette mittels Methotrexat dient ein modifiziertes Hamster Minigen (Promotor mit kodierendem Bereich und dem ersten Intron) für Dihydrofolatreduktase (DHFR) als Selektionsmarker.

Herstellung der Vektor- und Promotoranteile durch Polymerase Kettenreaktion (polymerase chain reaction, PCR)

Das Plasmid pBluescript KS- wurde mit HindIII linearisiert und 100 ng DNA in einem 100 µl PCR (Saiki et al., Science 239 (1988) 487-491) Ansatz eingesetzt (Reaktionsmedium: 50 mM KCl, 10 mM Tris-Cl pH 8,3, 1,5 mM MgCl<sub>2</sub>, 0,01% (w/v) Gelatine, 0,2 mM jeder der vier Desoxynukleosidtriphosphate (dATP, dGTP, dCTP, dTTP), 2,5 units Taq Polymerase pro 100  $\mu$ l). Als Primer wurden je 50 pmol der synthetischen Oligonukleotide EBI-1786 (5'-GGAATTCAGCCTGAA- TGGCGAATGGG-3') und EBI-2134 (5'-CACTGAACTCGAGCAGC-TGCGTTGCTGGCGTTTTTCC-3') eingesetzt. Nach 5 Minuten Denaturieren bei 94°C erfolgte die PCR über 10 Zyklen (Zyklusbedingungen: 40 sec bei 94°C, 45 sec bei 55°C, 5 Min bei 72°C, Perkin Elmer Cetus Thermal Cycler). Die Oligonukleotide flankieren die intergenische Region von M13 bzw. den Replikationsursprung (ori) mit dem dazwischenliegenden Gen für die B-Lactamase. Gleichzeitig wird am Ende des ori eine XhoI- und eine PvuII- und am anderen Ende eine EcoRI-Schnittstelle erzeugt. Das Reaktionsgemisch wurde durch Extraktion mit Phenol-Chloroform von Protein befreit und die DNA

mit Äthanol präzipitiert. Die erhaltene DNA wurde mit XhoI und EcoRI geschnitten und nach Elektrophorese in einem Agarosegel ein Fragment mit 2,3 kb isoliert.
50 ng mit SacII linearisiertes Plasmid pCDM8 wurde mit den Oligonukleotiden EBI-2133 (5'-GGTCACTGTCGACAT-TGATTATTGACTAG-3') und EBI-1734 (5'-GGAATTCCCT-AGGAATACAGCGG-3') unter identischen Bedingungen wie zuvor beschrieben durch PCR amplifiziert. Die Oligonukleotide binden am Beginn der CMV-Promotor / Enhancer Sequenz und erzeugen eine SalI Schnittstelle (EBI-2133), bzw. binden am Ende der SV40 poly-Adenylierungstelle und erzeugen eine EcoRI Schnittstelle (EBI-1734). Das PCR Produkt wurde mit SalI und EcoRI geschnitten und ein DNA Fragment von 1,8 kb aus einem Agarosegel isoliert.

Die beiden nachgeschnittenen PCR Produkte wurden mit T4 DNA-Ligase ligiert und E.coli HB101 transformiert. Ein Plasmid der gewünschten Struktur (siehe Fig.1) wurde pCMV+M13 benannt.

Der SV40 Replikationsursprung (SV40 ori) wurde aus dem Plasmid pSV2gptDHFR20 (EP-Al 0321842) isoliert. Dazu wurde dieses Plasmid mit HindIII und PvuII doppelt geschnitten und die DNA-Enden durch nachfolgende Behandlung mit dem großen Fragment der E.coli DNA Polymerase (Klenow Enzym) in Gegenwart der vier Desoxynukleotidtriphosphate stumpf gemacht. Ein entstandenes 0,36 kb DNA Fragment wurde aus einem Agarosegel isoliert und in mit EcoRI linearisiertem Plasmidvektor pCMV+M13 ligiert. Ein nach Transformation von E.coli HB101 erhaltenes Plasmid, das den SV40 ori in gleicher Orientierung wie ß-Lactamase Gen und CMV-Promotor enthielt, wurde pCMV+SV40 benannt (Fig.1).

Plasmid pCMV+SV40 wurde mit EcoRI und BamHI doppelt geschnitten und die DNA-Enden anschließend mit Klenow-Enzym stumpf gemacht. Die DNA wurde durch Extraktion mit Phenol-Chloroform und Äthanolfällung gereinigt. Ein Teil der DNA wurde mit T4 DNA Ligase zirkularisiert und ein nach Transformation von E.coli erhaltenes Plasmid pAD-CMV10 benannt (Fig.2). Der Rest der pCMV+SV40 DNA wurde durch Inkubation mit alkalischer Phosphatase dephosphoryliert und der 4,4 kb lange Vektor aus einem Agarosegel isoliert.

Plasmid pSV2gptDHFR-Mut2 (siehe Beispiel 4, Fig. 9), das ein modifiziertes Hamster Dihydrofolatreduktase (DHFR) Minigen enthält, aus dem durch gerichtete Mutagenese die Restriktionsenzymschnittstellen für EcoRI, PstI, BglII, BamHI und KpnI entfernt wurden, wurde mit EcoRI und PstI doppelt geschnitten und die DNA-Enden durch 20 Minuten Inkubation bei 11°C mit 5 units T4 DNA-Polymerase (Reaktionsmedium: 50 mM Tris-Cl pH 8,0, 5 mM MgCl<sub>2</sub>, 5 mM Dithiothreit, 0,1 mM jedes der vier Desoxynukleotidtriphosphate, 50 µg/ml Rinderserumalbumin) stumpf gemacht. Das 2,4 kb lange DNA-Fragment mit dem mutierten DHFR-Gen wurde aus einem Agarosegel isoliert und mit dem wie oben beschriebenen präparierten pCMV+SV40 ligiert. Ein nach Transformation von E.coli erhaltenes Plasmid, in dem das DHFR-Gen in derselben Orientierung wie der CMV-Promotor enthalten war, wurde pAD-CMV10A benannt (Fig.2).

Ausgehend vom Expressionsplasmid pAD-CMVl (siehe Beispiel 4, Fig. 10), das zwischen Multiklonierstelle und poly-Adenylierungssignal eine Intronsequenz enthält, wurden mehrere Varianten hergestellt, die sich durch die Anzahl und Lage der Introns relativ zur Multiklonierstelle unterscheiden. In pAD-CMV13 (Fig. 4)

wurde das SV40 t Antigen Intron zwischen
Multiklonierstelle und poly-Adenylierungstelle
deletiert; pAD-CMV15 (Fig. 3) enthält ein synth tisches
Intron zwischen CMV Promotor und Multiklonierstelle und
das SV40 t Antigen Intron zwischen Multiklonierstelle
und poly-Adenylierungssignal; pAD-CMV19 (Fig. 4)
enthält nur ein Intron zwischen CMV Promotor und
Multiklonierstelle.

Ausgehend von 100 ng des mit HindIII linearisierten Plasmid pAD-CMV1 wurde mit je 50 pMol der Oligonukleotide EBI-2625 (5'-CACTGATCTAGAGATATCTTGTTTATTGCAGCTTATAATGG-3') und EBI-1857 (5'-GGCAAGGGCAGCCGG-3') in 100  $\mu$ 1 PCR Ansatz (siehe oben) in 10 PCR Zyklen (40 sec 94°C, 45 sec 55°C, 90 sec 72°C) ein 1,26 kb langes DNA Fragment amplifiziert. EBI-2625 bindet kurz vor dem SV40 poly-Adenylierungssignal (Position 1280 in pAD-CMV1) und enthält zusätzliche Restriktionsschnittstellen für XbaI und EcoRV. EBI-1857 bindet am komplementären DNA Strang im ersten Intron des nachfolgenden DHFR Minigens (Position 2525 in pAD-CMV1). Das PCR Produkt wurde durch Extraktion mit Phenol und Chloroform von Protein befreit und die DNA mit Äthanol gefällt. Die DNA wurde mit XbaI und BglII doppelt geschnitten, ein 0,32 kb langes DNA Fragment aus einem Agarosegel isoliert und in mit den gleichen Enzymen doppelt geschnittenen Plasmidvektor (5,8 kb) pAD-CMV1 ligiert. Ein nach Transformation von E.coli HB101 erhaltenens Plasmid der gewünschten Beschaffenheit (siehe Fig.4) wurde pAD-CMV13 benannt.

Die dem CMV Promotor folgende Spleiß-Donor Sequenz (M. Boshart et al., Cell 41 (1985) 521-530) wurde durch SOE-PCR (splicing by overlap extension; S.N. Ho et al., Gene 77 (1989) 51-59) mit der Spleiß-Acceptorstelle

des ersten Introns des humanen ß-Globin Gens (Lawn et al., Cell 21 (1980) 647-651) gefolgt von der Multiklonierstelle von Plasmid pAD-CMV1 verbunden. Dazu wurden 100 ng Plasmid pGJ7 (G. Jahn et al., J. Virology 49 (1984) 363-370) enthaltend die Promotor und Enhancer Sequenz von humanem Cytomegalovirus StammAD169 (Boshart et al., Cell 41 (1985) 521-530) mit je 50 pMol der Oligonukleotide EBI-2133 (siehe oben) und EBI-2586 (5'-GCAGAGAGAGTCAGTGCCTATCAGAAACCCAAGAG-TCTTCTCTATAGGCGGTACTTACCTGACTCTTG-3') in 100  $\mu$ l PCR Reaktionsgemisch über 30 Zyklen amplifiziert (Zyklusbedingungen: 40 sec 94°C, 45 sec 45°C, 90 sec 72°C). Die letzten 24 Basen von EBI-2586 passen perfekt an die CMV-Sequenz (in antisense Orientierung) und die vorangehenden Basen entsprechen der ß-Globin Intron Sequenz, wobei 18 Basen perfekt zur revers komplementären Sequenz von Oligonukleotid EBI-2585 passen und die überlappende DNA-Sequenz für die SOE-PCR bilden. Die PCR Produkte wurden in einem Agarosegel aufgetrennt und ein 0,8 kb DNA Fragment isoliert (Fig.3). 100 ng Plasmid pAD-CMV1 wurden in gleicher Weise mit den Oligonukleotiden EBI-2585 (5'-GCACTGACTCTCTCTCCCATTTGGTCTATTTTCCCACCCTTAGGCTGCT-GGTGCTTAACTGGCTTATCG-3') und EBI-2112 (5'-GTCCAATTATGTCACACC-3') durch PCR amplifiziert und ein 0,2 kb DNA Fragment aus einem Agarosegel isoliert. EBI-2585 enhält die letzten 45 Basen des ß-Globin Introns und die fünf darauf folgenden Basen, sowie 17 Basen am 3'-Ende, die perfekt an Position 611-627 der pAD-CMV1 Sequenz hybridisieren können. EBI-2112 bindet am komplementären DNA Strang an Position 743-760 an die pAD-CMVl Sequenz. 1/10 des isolierten 0,8 kb DNA Fragments und 1/30 des 0,2 kb DNA Fragments wurden in einem neuen 100  $\mu$ l PCR Ansatz (SOE-PCR) gemischt und mit je 50 pMol der Oligonukleotide EBI-2133 und EBI-2112 in 30 PCR Zyklen (40 sec 94°C, 45 sec 45°C, 2

Min 72°C) amplifizert. Die Reaktion wurde durch Extraktion mit Phenol und Chloroform gestoppt und die DNA mit Äthanol gefällt. Die 5'-Enden des PCR Produktes wurden mit T4 Polynukleotidkinase phosphoryliert (Reaktionspuffer: 70 mM Tris-Cl pH 7,6, 10 mM MgCl2, 5 mM Dithiothreit, 1 mM ATP) und anschließend mit XbaI geschnitten. Die DNA wurde in einem Agarosegel aufgetrennt und ein Fragment von 0,98 kb Länge isoliert. Plasmid pAD-CMV10 wurde mit PvuII und XbaI doppelt geschnitten und der Vektoranteil ohne CMV Promotor aus einem Agarosegel isoliert. Dieser Plasmidvektor wurde mit dem 0,97 kb DNA Fragment, enthaltend den CMV Promotor und Enhancer mit Intron und Multiklonierstelle, ligiert und E.coli HB101 transformiert. Von den erhaltenen Transformanten wurde Plasmid DNA hergestellt und das neue DNA Insert mit den Oligonukleotiden EBI-2112, EBI-2586 und EBI-1733 (5'-GGTCGACATTGATTATTGACTAG-3') nach der Didesoxy-Kettenabbruch Methode (F. Sanger et al., Proc. Natl. Acad. Sci.USA 74 (1977) 5463-5467) mit modifizierter T7 DNA Polymerase (S. Tabor and C.C. Richardson, Proc. Natl. Acad. Sci.USA 84 (4767-4771); Sequenase, United States Biochemical Corp.) sequenziert. Ein Plasmid mit der erwarteten Sequenz wurde pAD-CMV15 benannt (Fig.3).

pAD-CMV10A wurde mit SpeI und BglII doppelt geschnitten und der Vektoranteil ohne CMV Promotor aus einem Agarosegel isoliert. pAD-CMV15 wurde mit SpeI und HindIII doppelt geschnitten und ein 0,8 kb DNA Fragment enthaltend den CMV Promotor und das synthetische Intron, isoliert. pAD-CMV13 wurde mit HindIII und BglII doppelt geschnitten und ein 0,36 kb DNA Fragment isoliert, das die Multiklonierstelle, das SV40 early poly-Adenylierungsignal und einen Teil der Hamster-DHFR Promotorregion enthielt. Diese drei DNA Fragmente

wurden mit T4 DNA Ligase ligiert und E.coli HB101 transformiert. Von den erhaltenen Transformanten wurde Plasmid DNA hergestellt und durch Schneiden mit verschiedenen Restriktionsenzymen charakterisiert. Ein Plasmid der gewünschten Struktur wurde pAD-CMV19 benannt (Fig.4, Fig.5).

## Beispiel 2

Herstellung einer modifizierten cDNA für huIFN-a2c

Die für humanes IFN-α2c kodierende cDNA des Klons 1F7 (E. Dworkin-Rastl et al., J.Interferon Res. 2 (1982) 575-585; E. Dworkin-Rastl et al., Gene 21 (1983) 237-248) wurde mittels PCR in der 5'-nicht kodierenden Region modifiziert, indem diese gegen die Sequenz der 5'-nicht kodierenden Region der humanen β-Globin mRNA (Lawn et al., Cell 21 (1980) 647-651) ausgetauscht wurde. Eine derartige Veränderung der 5'-nicht kodierenden Region bewirkt eine deutliche Erhöhung der Expression, möglicherweise durch eine effizientere Initiation der Translation. Gleichzeitig wurden an beiden Enden der cDNA Restriktionsenzymschnittstellen eingeführt, die eine nachfolgende gerichtete Klonierung der cDNA in Expressionsplasmide erleichterten.

100 ng mit EcoRI linearisiertes Plasmid 1F7 wurden mit je 50 pMol der Oligonukleotide EBI-2747
(5'-CTTCAGAAGCTTACATTTGCTTCTGACACAACTGTGTTCACTAGCAACCT-CAAACAGACACCATGGCCTTGACCTTTGCTTTAC-3') und EBI-2744
(5'-GACTTCAGTCTAGAGAACCAGTTTTCATTCCTTACTTC-3') in
100 μl PCR Ansatz in 20 Zyklen (40 sec 94°C, 45 sec 55°C, 90 sec 72°C) amplifiziert. EBI-2747 enthält nach einer HindIII Schnittstelle die 5'-nicht kodierende Region der humanen β-Globin mRNA gefolgt von den ersten 22 Basen der für das Signalpeptid von huIFN-α2c

kodierenden Sequenz (Startkodon ist unterstrichen). EBI-2744 bindet am komplementären Strang am Ende der für hulFN-a2c kodierenden Sequenz (Stopkodon ist unterstrichen) und enthält eine Schnittstelle für XbaI. Die Reaktion wurde durch Extraktion mit Phenol und Chloroform gestoppt und die DNA mit Äthanol gefällt. Das PCR Produkt wurde mit HindIII und XbaI an den Enden nachgeschnitten und das 0,64 kb lange DNA Fragment aus einem Agarosegel isoliert (Fig.6, Fig.7). Plasmid pAD-CMV19 wurde ebenfalls mit HindIII und XbaI doppelt geschnitten und anschließend mit dem cDNA Fragment ligiert. Nach Transformation von E.coli HB101 erhaltene Kolonien wurden zur Präparation von Plasmid DNA gezüchtet. Eines der erhaltenen Plasmide wurde über den Verlauf des insertierten HindIII-Xbal Bereiches vollständig sequenziert. Mit Ausnahme eines einzigen Basenaustausches (CTG zu TTG) im 8. Kodon des Signalpeptides, der jedoch zu keiner Änderung der kodierten Aminosäure (Leu) führte, wurde die erwartete Sequenz erhalten. Das Expressionsplasmid für sekretiertes und O-glycosyliertes huIFN-a2c wurde pAD19B-IFN benannt (Fig.6).

Beschreibung der Sequenzelemente von Plasmid pAD-CMV19 (Fig.5)

#### Basen

- 1 21 Bindungstelle von Oligonukleotid EBI-2133
- 1 590 Cytomegalovirus Enhancer und Promotor
- 722 740 Intronsequenz von Cytomegalovirus (Splice Donor)
- 741 805 Intronsequenz von humanem ß-Globin (Splice Acceptor)
- 836 853 T7 Promotor
- 862 922 Multiklonierstelle

923	-1055	Polyadenylierungsstellen von SV40
1056	-1953	Promotor und 5'-nicht kodierende Region
		von Hamster DHFR Gen
1954	-2039	DHFR Exon 1
2040	-2333	DHFR Intron 1
2151	-2168	Bindungstelle von EBI-1857
2344	-2821	DHFR Exons 2-6 kodierender Bereich
2822	-3474	DHFR 3'-nicht kodierende Region
3475	-3812	SV40 Replikationsursprung (SV40 ori)
3813	-6055	pBluescript Anteil
3813	-4291	M13 intergenische Region (M13 ori)
4423	-5283	<b>B-Lactamase</b> , kodierende Region
6038	-6062	Bindungstelle von EBI-2134

#### Beispiel 3

Transiente Expression von huIFN- $\alpha$ 2c in höheren eukaryotischen Zellen

Etwa 10<sup>6</sup> Zellen (293, humane embryonale Nierenzellen transformiert mit einem Teil des Adenovirus AD5 Genoms; F.L. Graham et al., J.Gen. Virol., 36 (1977) 59-77; ATCC CRL1573) pro 80 mm Petrischale wurden 24 Stunden vor der Transfektion mit Medium (Dulbecco's MEM/Nutrient Mix F12 (1:1) mit 15 mM Hepes; Gibco) mit 10% hitzeinaktiviertem fötalem Kälberserum angesetzt und bei 37°C in 5% CO2 Atmosphäre inkubiert. Die Zellen wurden 3 Stunden vor der Transfektion mit 10 ml frischem Medium versehen und bei 37°C inkubiert. 10 µg Plasmid DNA (gereinigt durch zweimalige CsCl Dichtegradientenzentrifugation) pAD19B-IFN gelöst in 0,5 ml 250 mM CaCl, wurden tropfenweise zu 0,5 ml 2x HBS (16,36 g/l NaCl, 11,9 g/l Hepes, 0,40 g/l Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>, pH 7,12) zugefügt. Das entstandene Präzipitat wurde zu einer Petrischale zugegeben und die Zellen weitere 4 Stunden bei 37°C inkubiert. Die Zellen

wurden mit PBS gewaschen, 30 Sekunden mit 15% Glyzerin in 1x HBS geschockt, nochmals mit PBS gewaschen und mit 10 ml frischem Medium mit 10% Kälberserum bei 37°C inkubiert. Nach 72 Stunden wurde der Zellüberstand geerntet und zum Nachweis des sekretierten IFN verwendet.

#### Beispiel 4:

Konstruktion der Expressionsplasmide pAD-CMV1 und pAD-CMV2

Aus Teilen der Expressionsplasmide pCDM8 (Seed & Aruffo, Proc. Natl.Acad.Sci.USA 84 (1987) 8573-8577; Seed, Nature 329 (1987) 840-842; Invitrogen Inc., San Diego, CA), pSV2gptDHFR20 (EP-Al 0321 842) und dem Plasmid Bluescript SK+ (Short et al., Nucleic Acids Res., 11 5521-5540; Strategene, La Jolla, CA) wurde ein neues Plasmid konstruiert, das eine Multiklonierstelle für die gerichtete Insertion heterologer DNA-Sequenzen aufweist und sich in E.coli mittels Ampicillinresistenz mit hoher Kopienzahl vermehren läßt. Die intergenische Region von M13 ermöglicht die Herstellung einzelsträngiger Plasmid-DNA mittels Superinfektion der transformierten Bakterien mit einem Helferphagen (z.B. R408 oder M13K07) zur erleichterten Sequenzierung und Mutagenese der Plasmid-DNA. Der T7 Promotor, der der Multiklonierstelle vorangeht, ermöglicht die Herstellung von RNA Transkripten in vitro. In Säugetierzellen erfolgt die Expression heterologer Gene getrieben vom Cytomegalovirus (CMV) Promotor/Enhancer (Boshart et al., Cell 41 (1985) 521-530). Der SV40 Replikationsurprung ermöglicht in geeigneten Zellinien (z.B. SV 40 transformierte Zellen wie COS-7, Adenovirus transformierte Zellinie 293 (ATCC CRL1573)) die autonome Replikation des Expressionsplasmides zu hohen

Kopienzahlen und damit hohe Raten in transienter Expression. Für die Herstellung permanent transformierter Zellinien und die nachfolgende Amplifikation der Expressionskassette mittels Methotrexat dient ein modifiziertes Hamster-Minigen (Promotor mit kodierendem Bereich und dem ersten Intron) für Dihydrofolatreduktase (DHFR) als Selektionsmarker.

a) Herstellung der Vektor- und Promotoranteile durch PCR

Das Plasmid Bluescript SK+ wurde mit HindIII linearisiert und 5 ng DNA in einem 100 µl PCR Ansatz eingesetzt (Reaktionspuffer: 50 mM KCl, 10 mM Tris-Cl pH=8,3, 1,5 mM MgCl $_2$ , 0,01% (w/v) Gelatine, 0,2 mM der vier Desoxynukleotidtriphosphate (dATP, dGTP, dCTP, dTTP), 2,5 Einheiten Taq Polymerase pro 100 μl). Als Primer wurden je 50 pmol der synthetischen Oligonukleotide EBI-1786 (5'-GGAATTCAGCCTGAA-TGGCGAATGGG-3'; bindet knapp außerhalb von M13 ori-Region in Bluescript Pos. 475, unabhängig von M13 ori-Orientierung) und EBI-1729 (5'-CCTCGAGCGTTGC-TGGCGTTTTTCC-3'; bindet an Bluescript an Pos. 1195 vor ori, entspricht dem Anfang der Bluescript-Sequenz in pCDM8, 6 Basen 5'ergeben XhoI) eingesetzt. Nach 5 Minuten Denaturieren bei 94°C erfolgte die PCR über 20 Zyklen (40 sec bei 94°C, 45 sec bei 55°C, 5 Min bei 72°C, Perkin Elmer Cetus Thermal Cycler). Die Oligonukleotide flankieren die intergenische Region von Ml3 bzw. den Replikationsursprung (ori) mit dem dazwischenliegenden Gen für die B-Lactamase. Gleichzeitig wird am Ende des Replikationsursprungs eine XhoI- und am anderen Ende eine EcoRI-Schnittstelle erzeugt. Das Reaktionsgemisch wurde durch Extraktion mit Phenol-Chloroform von Protein befreit und die DNA

mit Ethanol präzipitiert. Die erhaltene DNA wurde mit XhoI und EcoRI geschnitten und nach Elektrophorese in einem Agarosegel ein Fragment mit 2,3 kb isoliert.

5 ng mit SacII linearisiertes Plasmid pCDM8 wurden mit den Oligonukleotiden EBI-1733 (5'-GGTCGACATTGA-TTATTGACTAG-3'; bindet an CMV-Promotorregion (Pos. 1542) von pCDM8, entspricht Pos.1 in pAD-CMV, SalI-Stelle für Klonierung) und EBI-1734(5'-GGAATTCCCTAGGAATACAGCGG-3'; bindet an Polyoma origin von 3'SV40 polyA-Region in pCDM8 (Pos. 3590)) unter identischen Bedingungen wie für Bluescript SK+ beschrieben, durch PCR amplifiziert. Die Oligonukleotide binden am Beginn der CMV-Promotor/Enhancer-Sequenz und erzeugen eine Sall Schnittstelle (EBI-1733) bzw. binden am Ende der SV40 poly-Adenylierungstelle und erzeugen eine EcoRI Schnittstelle (EBI-1734). Das PCR-Produkt wurde mit Sall und EcoRI geschnitten und ein DNA Fragment von 1,8 kb aus einem Agarosegel isoliert.

Die beiden PCR Produkte wurden mit T4 DNA-Ligase ligiert, mit dem erhaltenen Ligationsprodukt E.coli HB101 transformiert und nach Standardmethoden Plasmid-DNA amplifiziert und präpariert. Das Plasmid der gewünschten Beschaffenheit (siehe Fig.8) wurde pCMV-M13 benannt.

Der SV40 Replikationsursprung (SV40 ori) wurde aus dem Plasmid pSV2gptDHFR20 (EP-Al 0321842) isoliert. Dazu wurde dieses Plasmid mit HindIII und PvuII doppelt geschnitten und die DNA-Enden durch nachfolgende Behandlung mit dem großen Fragment der E.coli DNA Polymerase (Klenow Enzym) in Gegenwart der vier Desoxynukleotidtriphosphate stumpf gemacht. Ein dabei erhaltenes 0,36 kb DNA Fragment wurde aus einem

Agarosegel isoliert und in mit EcoRI linearisiertem pCMV-M13 ligiert. Ein nach Transformation von E.coli HB101 erhaltenes Plasmid mit dem SV40 ori in gleicher Orientierung wie das B-Lactamase Gen und dem CMV-Promotor wurde pCMV-SV40 benannt. Die Konstruktion dieses Plasmids ist in Fig.8 dargestellt.

## b) Mutagenese des DHFR-Gens

Zur Herstellung eines Expressionsplasmids mit einer vielseitigen Multiklonierstelle wurden aus dem DHFR Minigen durch gerichtete Mutagenese zwei und durch Deletion drei Restriktionsenzymschnittstellen entfernt. Dazu wurde aus dem Plasmid pSV2gptDHFR20 ein 1,7 kb BglII Fragment, das die gesamte kodierende Region des Hamster DHFR-Gens enthält, in die BglII Stelle des Plasmids pUC219 (IBI) kloniert und das Plasmid pUCDHFR erhalten. Mit pUCDHFR transformierte E.coli JM109 (Stratagene) Zellen wurden mit etwa 40-fachem Überschuß des Helferphagen R408 (Stratagene) infiziert und 16 Stunden bei 37°C in LB-Medium geschüttelt. Aus dem Bakterienüberstand wurde einzelsträngige Plasmid-DNA isoliert.

Die gerichtete Mutagenese erfolgte in zwei aufeinanderfolgenden Schritten, wobei das in vitro Mutagenese System RPN1523 (Amersham) verwendet wurde. Die am Beginn von Exon 2 befindliche EcoRI Stelle wurde durch Austausch einer Base von GAATTC zu GAGTTC zerstört. Dieser Basenaustausch führt zu keiner Änderung der kodierten Aminosäuresequenz und entspricht außerdem der Nukleotidsequenz im natürlichen murinen DHFR-Gen (McGrogan et al., J. Biol. Chem. 260 (1985) 2307-2314; Mitchell et al., Mol. Cell. Biol. 6 (1986) 425-440). Für die Mutagenese wurde ein Oligonukleotid (Antisense-Orientierung) der Sequenz 5'-GTACTTGA-

ACTCGTTCCTG-3' (EBI-1751) verwendet. Ein Plasmid mit der gewünschten Mutation wurde, wie oben beschrieben, als Einzelstrang-DNA präpariert und die im ersten Intron befindliche PstI Stelle durch Mutagenese mit dem Oligonukleotid EBI-1857 (Antisense Orientierung, 5'-GGCAAGGGCAGCCGG-3') von CTGCAG in CTGCTG entfernt. Die Mutationen wurden durch Sequenzierung bestätigt und das erhaltende Plasmid pUCDHFR-Mut2 benannt. Aus dem Plasmid pUCDHFR-Mut2 wurde das 1,7 kb BglII Fragment isoliert und in mit BglII und BamHI doppelt geschnittenes Plasmid pSV2gptDHFR20 ligiert. Nach Transformation von E.coli, Amplifikation und DNA-Isolierung wurde ein Plasmid der gewünschten Beschaffenheit erhalten, das als pSV2gptDHFR-Mut2 bezeichnet wurde. Durch Schneiden mit BamHI wurde in der 3'-nicht-kodierenden Region des DHFR Gens ein auf die BglII Stelle folgendes 0,12 kb DNA-Fragment entfernt, das außerdem noch eine KpnI Schnittstelle enthält. Durch Verknüpfen der mit BglII und BamHI entstandenen überhängenden DNA-Enden wurden auch die Erkennungssequenzen für diese beiden Enzyme zerstört.

Das Plasmid pCMV-SV40 wurde mit EcoRI und BamHI doppelt geschnitten, die DNA-Enden nachfolgend mit Klenow-Enzym stumpf gemacht. Die DNA wurde durch Extraktion mit Phenol-Chloroform und Ethanolfällung gereinigt, anschließend durch Inkubation mit alkalischer Phosphatase dephosphoryliert und die 4,4 kb lange Vektor DNA aus einem Agarosegel isoliert.

Das Plasmid pSV2gptDHFR-Mut2 (Fig.9) wurde mit EcoRI und PstI doppelt geschnitten und die DNA-Enden durch 20 Minuten Inkubation bei 11°C mit 5 Einheiten T4 DNA-Polymerase (50 mM Tris-HCl pH=8,0,5 mM MgCl<sub>2</sub>,5 mM Dithiothreit, 0,1 mM jedes der vier Desoxynukleotidtriphosphate, 50 µg/ml

Rinderserumalbumin) stumpf gemacht. Das 2,4 kb lange DNA-Fragment mit dem mutierten DHFR-Gen wurde aus einem Agarosegel isoliert und mit dem wie oben beschrieben präparierten pCMV-SV40 ligiert. Ein nach Transformation von E.coli erhaltenes Plasmid, das das DHFR-Gen in derselben Orientierung wie den CMV-Promotor enthielt, wurde pCMV-SV40DHFR benannt. Im letzten Schritt wurde das 0,4 kb "Stuffer"-Fragment nach dem CMV-Promotor, das noch aus dem Ausgangsplasmid pCDM8 stammte, gegen eine Multiklonierstelle ausgetauscht. Dazu wurde das Plasmid pCMV-SV40DHFR mit HindIII und XbaI doppelt geschnitten und der Vektoranteil aus einem Agarosegel isoliert. Die Multiklonierstelle, gebildet aus den beiden Oligonukleotiden EBI-1823 (5'-AGCTTCTGCAGGTCGA-CATCGATGGATCCGGTACCTCGAGCGGCCGCGAATTCT-3') und EBI-1829 (5'-CTAGAGAATTCGCGGCCGCTCGAGGTACCGGATCCATCGATG-TCGACCTGCAGA-3'), enthält inklusive der für die Klonierung in HindIII - XbaI kompatiblen Enden Restriktionsschnittstellen für die Enzyme PstI, SalI, ClaI, BamHI, KpnI, XhoI, NotI und EcoRI.

Je l µg der beiden Oligonukleotide wurden in 20 µl Reaktionspuffer (70 mM Tris-Cl pH=7,6, 10 mM MgCl<sub>2</sub>, 5 mM Dithiothreit, 0,1 mM ATP) mit 5 Einheiten T4 Polynukleotidkinase eine Stunde bei 37°C inkubiert, um die 5'-Enden zu phosphorylieren. Die Reaktion wurde durch 10 minütiges Erhitzen auf 70°C gestoppt und die komplementären Oligonukleotide miteinander hybridisiert, indem die Probe weitere 10 Minuten bei 56°C inkubiert und anschließend langsam auf Raumtemperatur abgekühlt wurde. 4 µl der hybridisierten Oligonukleotide (100 ng) wurden mit etwa 100 ng Plasmidvektor ligiert und E.coli HB101 transformiert. Ein Plasmid, das sich mit den Enzymen der Multiklonierstelle (ausgenommen NotI) linearisieren ließ, wurde pAD-CMVl benannt. Von vielen getesteten

Klonen konnte keiner identifiziert werden, dessen Plasmid sich mit NotI schneiden ließ. Die Sequenzierung zeigte immer die Deletion von einigen Basen innerhalb der NotI Erkennungssequenz. In gleicher Weise wurde mit dem Oligonukleotidpaar EBI-1820 (5'-AGCTCTAGAGAATT-CGCGGCCGCTCGAGGTACCGGATCCATCGATGTCGACCTGCAGAAGCTTG-3') und EBI-1821 (5'-CTAGCAAGCTTCTGCAGGTCGACATCGATGGATCC GGTACCTCGAGCGGCCGCGAATTCTCTAG-3') das Expressionsplasmid pAD-CMV2 hergestellt, das die Restriktionsschnittstellen innerhalb der Multiklonierstelle in umgekehrter Reihenfolge enthält. Dabei wurde das Plasmid pAD-CMV2 erhalten, das sich mit sämtlichen Restriktionsenzymen, einschließlich NotI, linearisieren ließ.

Die Nukleotidsequenz des 6414 bp großen Plasmids pAD-CMV1 (Fig.10) ist in Fig.11 vollständig dargestellt.

Die Abschnitte auf dem Plasmid (angegeben in der Numerierung der Basen) entsprechen folgenden Sequenzen:

EBI-1733, Beginn CMV Enhancer - Promotor (aus CDM8)
T7 Promotor
Multiklonierstelle (HindIII bis XbaI aus
EBI-1823, EBI-1829)
SV40 Intron und poly-Adenylierungsstelle
(aus CDM8)
5'nicht kodierende Region und Promotor des
Hamster DHFR Gens (aus pSV2gptDHFR20)
Hamster DHFR: Exon 1
A zu T Mutation zerstört PstI Stelle in
DHFR Intron 1
DHFR Exons 2-6 (kodierende Region)
A zu G Mutation zerstört EcoRI Stelle

3272-3273	Deletion zwischen BglII und BamHI in DHFR
	3'nicht kodierender Region
3831	Ende DHFR Gen (aus pSV2gptDHFR20)
3832-4169	SV40 ori (aus pSV2gptDHFR20)
4170-4648	M13 ori (aus pBluescript SK+)
4780-5640	B-Lactamase (kodierende Region)
6395-6414	EBI-1729, Ende der pBluescript
	Vektorsequenz

Die Herstellung der Plasmide pAD-CMV1 und pAD-CMV2 ist in Fig.10 dargestellt.

#### Beispiel 5

Entwicklung von rekombinanten "Chinese hamster ovary (CHO)"-Zellinien, die glycosyliertes Human-Interferon- $\alpha$ 2 produzieren

# a) Transfektion von CHO-Zellen und Selektion stabil transfizierter Zellinien

Die parentalen Zellinien, CHO-DXB11 und CHO-DG44 (Proc. Natl. Acad. Sci. USA 77, 4216-4220, 1980; Som. Cell. Molec. Genet. 12, 555-666, 1986) wurden in Roswell Park Memorial Institute (RPMI) Medium 1640 supplementiert mit 10% fötalem Rinderserum, Hypoxanthin (100 μM), Thymidin (16 μM), Natrium-Penicillin G (100 Einheiten/ml), und Streptomycin (50 Einheiten/ml) gezüchtet. Zwei Tage vor der Transfektion wurden die Zellen in 25 cm² - Flaschen angesetzt; zum Zeitpunkt der Transfektion waren die Zellen nahezu konfluent.

Das Transfektionsexperiment wurde wie folgt durchgeführt. 20  $\mu$ l einer Lösung von Plasmid pAD19B-IFN ( $l\mu g/ml$ ) wurden mit 125  $\mu$ l 2 M CaCl<sub>2</sub> und 855  $\mu$ l sterilem deionisiertem Wasser verdünnt. Diese Lösung wurde tropfenweise zu 1 ml 2 x HSB

zugesetzt (1 x HSB enthält pro Liter Lösung: 8,18 g NaCl, 5,94 g HEPES, 0,2 g  $Na_2HPO_4$ ; pH 7,1). Das Kulturmedium der CHO-Zellen wurde entfernt, und 0,25 ml der Suspension wurden zu jeder Flasche zugesetzt; die Kulturen wurden 4 Stunden bei 37°C inkubiert. Die Suspension wurde dann entfernt, die Zellen wurden mit Hilfe von Trypsin/EDTA-Lösung von der Oberfläche gelöst und in Selektionsmedium suspendiert (das Selektionsmedium bestand aus Minimum Essential Medium, alpha-Modifikation ohne Ribonucleotide and Deoxyribonucleotide, ergänzt mit 10% dialysiertem fötalem Rinderserum, Natrium-Penicillin G 100 Einheiten/ml, Streptomycin 50 Einheiten/ml, and Amphotericin B 2,5 µg/ml; 40 ml pro Flasche). Die Zellsuspension wurde dann in die Vertiefungen von zwei Zellkultur-Mikrotiterplatten transferiert (96 Vertiefungen pro Platte, 0,2 ml pro Vertiefung) und zwei Wochen bei 37°C inkubiert. Das angegebene Selektionsmedium wurde, allerdings ohne Amphotericin B, auch für alle weiteren Experimente verwendet.

Die Zellkulturen wurden visuell auf Zellwachstum überprüft. Kulturmedium aus Vertiefungen, die Zellwachstum zeigten, wurden auf IFN- $\alpha$ 2-Gehalt mit Hilfe eines Enzym-Immunoassays getestet, der zwei monoklonale Antikörper gegen IFN-α2 verwendet (Biochem. J. 276, 511-518, 1991). Dieser Test wurde mit neuen Kulturüberständen eine Woche später wiederholt. Zellen aus positiven Kulturen wurden mit Hilfe von Trypsin/EDTA-Lösung von der Oberfläche gelöst und jeweils in Kulturplatten mit 24 Vertiefungen transferiert. Kulturen, die gutes Zellwachstum zeigten, wurden dann wiederholt auf IFN-Produktion getestet. Die IFN-α2 - Konzentrationen in den Überständen lagen typischerweise im Bereich zwischen 2.000 und >10.000 Einheiten/ml (1 ng IFN-α2 - Protein entspricht 230 Einheiten).

# b) Amplifikation des IFN- $\alpha$ 2 Gens durch Methotrexat-Selektion

Transfizierte Klone von beiden Parental-Zellinien, CHO-DXB11 und CHO-DG44, die in mehreren Tests hohe IFN-Konzentrationen gezeigt hatten, wurden für die Amplifikation ausgewählt; zusätzlich wurden jeweils 3 -5 weitere Klone vereinigt. Diese Kulturen wurden nun in 25 cm<sup>2</sup> - Flaschen in Selektionsmedium (ohne Amphotericin B) gehalten, dem Methotrexat in Konzentrationen von 20 nM oder 50 nM zugesetzt wurde. Die Kulturen wurden wöchentlich einmal mit frischem Medium versehen. Überlebende Klone wurden nach etwa 2 -3 Wochen beobachtet. Sobald die Zellen etwa 50% der Kulturfläche bewachsen hatten, wurden die Überstände wieder auf ihren IFN-α2 Gehalt getestet. Die Zellen wurden dann abgelöst, verdünnt und in neue Flaschen transferiert. Die Methotrexat-Konzentration wurde nun um den Faktor von etwa 2 - 5 erhöht, z.B. von 20 nM auf 50 und 100 nM, oder von 50 nM auf 100 und 200 nM. Nach mehreren derartigen Selektionszyklen in Gegenwart steigender Mengen an Methotrexat, und Selektion resistenter Kulturen nach ihrer IFN-Produktion, konnten schließlich Zellinien erhalten werden, die resistent gegen Methotrexat-Konzentrationen bis zu 5.000 nM waren und relativ große Mengen an IFN- $\alpha$ 2 sezernierten. Die folgende Tabelle I illustriert den Anstieg der Produktivität am Beispiel der Zellinie CHO-DXB11-IFN- $\alpha$ 2c-3/2D4.

Die nachfolgende Tabelle II zeigt die Ergebnisse mit der Zellinie CHO-DG44-IFN- $\alpha$ 2c-pool\*S\*:

rabelle I

Methotrexat-Konzentration IFN-q2c in Kulturüberständen	(Einheiten/ml)	6.000 - 14.000	12.000 - 89.000	29.000 -125.000	96.000 -120.000	110.000 -190.000	140.000 -300.000	350.000 -900.000	200.000 -350.000	210.000 -960.000
thotrexat-K	(Mn)	 0	20	50	100	200	500	1000	2000	5000

Н	
7	
<u>1</u> e	
_	
2	
a	

IFN-α2c in Kulturüberständen (Einheiten/ml)	29.000 - 83.000	58.000 -112.000	69.000 - 98.000	71.000 -220.000	190.000 -220.000	170.000 -570.000	200.000 -350.000	190.000 -320.000
Methotrexat-Konzentration (nM)	20		100	200	500	1000	2000 20	5000

Aus Kulturüberständen rekombinanter CHO-Zellen konnte IFN-α2 mit Hilfe von Affinitätschromatographie an monoklonalen Antikörpern (z. B. den Antikörpern EBI-l oder EBI-l0) nach bereits bekannten Methoden gereinigt werden (z.B. Nature 285, 446-450, 1980; J. Biol. Chem. 265, 9290-9295, 1990; Biochem. J. 276, 511-518, 1991). Zur Reinigung der erfindungsgemäßen Proteine eignet sich in besonderer Weise das in der EPA 0 203 382 beschriebene Verfahren.

Beispiel 6

Charakterisierung von rekombinantem, glycosyliertem humanem IFN- $\alpha$ 2c aus "Chinese hamster ovary (CHO)"-Zellen.

#### a) Reverse Phase HPLC (RP-HPLC)

Affinitätsgereinigtes rekombinantes glycosyliertes IFN-α2c aus CHO-Zellen wurde mittels RP-HPLC mit rekombinantem IFN-α2c aus E.coli, das nicht glycosyliert ist, verglichen. Die genaue Analysenmethode ist in Adolf et al., J. Biol. Chem. 265, 9290-9295 (1990) beschrieben. Glycosyliertes CHO-IFN-α2c (oberer Teil von Fig.21) besteht aus zwei Hauptpeaks (Peaks 1 und 2) und zwei kleineren IFN-Peaks (Peaks 3 und 4). Unglycosyliertes E.coli-IFN- $\alpha$ 2c dagegen (unterer Teil von Fig.21) zeigt einen Hauptpeak (korrekte Disulfidbrücken) und einen kleineren Nebenpeak, der von einer Form mit "scrambled" Disulfidbrücken stammt. Aus dem Vergleich der Retentionszeiten sieht man, daß die zwei Hauptpeaks des CHO-IFN-α2c etwas früher eluieren als der Hauptpeak des E.coli-IFN-α2c. Der Grund für diese verringerte Hydrophobizität ist die Anwesenheit von Oligosacchariden im CHO-IFN-α2c. Die zwei kleineren IFN-Peaks im  $CHO-IFN-\alpha 2c$  haben etwa die gleiche Retentionszeit wie der Hauptpeak des E.coli-IFN-α2C und stammen damit höchstwahrscheinlich von einem kleineren unglycosylierten Anteil des CHO-IFN-α2c.

#### b) N-terminale Sequenzierung

Die zwei Hauptpeaks des CHO-IFN- $\alpha 2c$  wurden von der RP-HPLC isoliert und gemeinsam sequenziert. Die

Sequenzierbedingungen sind in Adolf et al., J. Biol. Chem. 265, 9290-9295 (1990) beschrieben. Die ersten 15 Aminosäuren konnten in Übereinstimmung mit der CDNA-Sequenz identifiziert werden. Es gab keine Hinweise auf eine Heterogenität am N-Terminus.

### c) C-terminale Analyse

Der Hauptpeak des E.coli-IFN-α2c und die zwei Hauptpeaks des CHO-IFN-α2c wurden von der RP-HPLC isoliert und mit Trypsin gespalten. Die tryptischen Peptide wurden wieder mittels RP-HPLC getrennt. Die experimentellen Bedingungen sind in Adolf et al., Biochem. J. 276, 511-518 (1991) beschrieben. Fig.22 zeigt einen Vergleich der erhaltenen Peptide Maps. Zwischen den Peptide Maps von Peak 1 und Peak 2 des CHO-IFN-α2c (oberer und mittlerer Teil) gab es nur einen einzigen Unterschied. Das tryptische Peptid 18 aus Peak 1 ist im Peak 2 (dort als Peptid 15) nahezu nicht vorhanden. Stattdessen wurde ein neues Peptid (Nummer 19) im Map von Peak 2 gefunden, das sowohl im Peak 1 als auch im E.coli-IFN-α2c (unterer Teil von Fig.22) überhaupt nicht vorkommt.

Die Peptide 12 (aus E.coli-IFN-α2c), 18 (aus Peak 1 des CHO-IĘN-α2c), 15 und 19 (aus Peak 2 des CHO-IFN-α2c) wurden mit Plasmadesorptions-Massenspektrometrie (PD-MS) analysiert. Die experimentellen Details dafür sind in Adolf et al., Biochem. J. 276, 511-518 (1991) beschrieben. Für die ersten drei der genannten Proben wurde ein Molekulargewicht gefunden, das den Aminosäuren 150 bis 162 der IFN-α2c-Sequenz entspricht. Peptid 19 aus Peak 2 des CHO-IFN-α2c ergab dagegen ein geringeres Molekulargewicht, entsprechend den Aminosäuren 150 bis

161. Ein Teil des Peptids 19 wurde auch sequenziert, wobei sich eindeutig zeigte, daß dieses Peptid mit der Aminosäure 150 beginnt und mit LEU-161 end t. Aus diesen Ergebnissen kann geschlossen werden, daß der Peak 1 des CHO-IFN-α2c ein vollständiges IFN-Molekül enthält, während beim Peak 2 die 4 C-terminalen Aminosäuren (162-165) fehlen. Die Aminosäuren 163-165 können in einem Peptide Map nach Trypsinspaltung nicht positiv identifiziert werden, da das daraus resultierende Dipeptid (163/164) und die freie Aminosäure (165) im Totvolumen der RP-Säule eluieren. Der kleine Anteil von Peptid 15 (unverkürztes tryptisches Peptid mit den Aminosäuren 150-162), der auch im Peak 2 des CHO-IFN-α2c gefunden wurde, ist wohl auf einen kontaminierenden Anteil von Peak 1 zurückzuführen, da die Peaks 1 und 2 mittels RP-HPLC nicht vollständig getrennt werden können.

In weiteren Experimenten wurde festgestellt, daß die C-terminale Verkürzung des O-glycosylierten IFN- $\alpha$ 2 aus CHO-Zellen verhindert werden kann, wenn für das Ablösen der Zellen von der Oberfläche der Kulturgefäße an Stelle der üblichen Trypsin/EDTA-Lösung eine trypsinfreie Lösung verwendet wird (z.B. EDTA Dinatriumsalz, 200 mg/L mit D(+)Glucose Monohydrat, 200 mg/L in phosphatgepufferter Natriumchloridlösung pH 7.4). IFN- $\alpha$ 2, das aus derart kultivierten Zellkulturen nach den oben beschriebenen Verfahren gereinigt wurde, zeigte in der Reverse Phase - HPLC (analog zu Abbildung 21a) nur den Peak 1, der dem vollständigen Protein entspricht, aber nicht den Peak 2, der dem verkürzten Protein entspricht. Weiterhin konnte mit Hilfe der tryptischen Peptide Maps (analog zu Abbildung 22) gezeigt werden, daß das Peptid-Muster dieses ohne Verwendung von Trypsin hergestellten Proteins idencisch mit dem Muster der aus dem Peak 1 generierten Peptide (Abbildung 22a) ist.

#### SDS-Gelelektrophorese

Die Peaks 1 and 2 des CHO-IFN- $\alpha$ 2c wurden von der RP-HPLC isoliert. Sie wurden einzeln und im Vergleich zu E.coli-IFN-α2c sowohl unter reduzierenden (nach Kochen mit Dithiothreitol) als auch unter nichtreduzierenden Bedingungen mittels SDS-Gelelektrophorese analysiert. Die experimentellen Details sind in Adolf et al., J. Biol. Chem., 265, 9290-9295 (1990) beschrieben. Die Ergebnisse sind in Fig.23 gezeigt (Spuren 2-4 unter nichtreduzierenden Bedingungen, Spuren 5-7 unter reduzierenden Bedingungen; oberer Teil mit 4 µg IFN in jeder Spur, unterer Teil mit je 1 µg IFN). Speziell aus den Spuren 5-7 des unteren Teils ist ersichtlich, daß sowohl Peak l als auch Peak 2 des CHO-IFN-α2c ein höheres Molekulargewicht haben als das unglycosylierte E.coli-IFN-α2c. Wegen der nicht vollständigen Trennung der Peaks 1 und 2 bei der RP-HPLC ist eine gegenseitige Kontamination der Peaks 1 und 2 vorhanden. Aus demselben Grund ist auch der Peak 2 mit einer geringen Menge von unglycosyliertem CHO-IFN- $\alpha$ 2c, das aus Peak 3 (siehe Fig.21) stammt, kontaminiert. Unter Berücksichtigung dieser Kontaminationen scheinen die Hauptbanden der Peaks 1 und 2 des CHO-IFN- $\alpha$ 2c homogen zu sein. Da sich die Peaks 1 und 2 bezüglich des C-Terminus unterscheiden (siehe oben), kann aus den Ergebnissen der SDS-Gelelektrophorese geschlossen werden, daß die Oligosaccharid-Anteile der Peaks 1 und 2 des  $CHO-IFN-\alpha 2c$  identisch sind (siehe auch später in Kapitel f).

#### e) Deglykosylierung von CHO-IFN-α2c

Die Peaks 1 and 2 des CHO-IFN-\alpha2c wurden von der RP-HPLC isoliert und in einem SpeedVac Konzentrator getrocknet. Diese Proben sowie E.coli-IFN-\alpha2c wurden in 10 \( \mu \) 1 M NaOH 20 Stunden bei Raumtemperatur inkubiert. Die durch diese \( \mathcal{B} \)-Elimination deglycosylierten Proben wurden im Vergleich zu unbehandelten Proben mittels SDS-Gelelektrophorese analysiert. Die Ergebnisse in Fig.24 zeigen, daß das Molekulargewicht der Peaks 1 und 2 des CHO-IFN-\alpha2c nach Behandlung mit NaOH deutlich reduziert und identisch mit dem des NaOH-behandelten E.coli-IFN-\alpha2c ist. Das diffuse Aussehen der Banden aller mit NaOH behandelten Proben ist auf Veränderungen in der Peptidkette unter den angewandten Reaktionsbedingungen zurückzuführen.

# f) Identifizierung der Glykopeptide mittels Peptide Mapping

Der Vergleich der Peptide Maps nach Trypsinspaltung von E.coli-IFN-α2c (Fig.22, unterer Teil) und von Peak 1 (vollständiger C-Terminus) des CHO-IFN-α2c (Fig.22, oberer Teil) zeigt, daß jeweils zwei Peptide unterschiedliche Retentionszeiten aufweisen. Die Peptide 18 und 21 von E.coli-IFN-α2c, die die Aminosäuren 84-112 bzw. 71-112 enthalten, kommen im Peptide Map von Peak 1 des CHO-IFN-α2c nicht vor. Stattdessen gibt es dort zwei neue Peptide (Nummer 26 und 31), die das gleiche Verhältnis der Absorptionen bei 280 und 214 nm zeigen wie die Peptide 18 und 21 von E.coli-IFN-α2c. Man kann daraus folgern, daß die Peptide 26 und 31 die glycosylierten Versionen der Aminosäuresequenzen 84-112 bzw. 71-112 darstellen.

Daher eluieren sie auch deutlich früher von der RP-Säule als die analogen Peptide von E.coli-IFN-α2c. Für die beiden möglichen Längen der tryptischen Peptide (Aminosäuren 84-112 bzw. 71-112) gibt es jeweils einen Hauptpeak (Peptid 26 bzw. 31), woraus geschlossen werden kann, daß der Oligosaccharid-Anteil weitgehend homogen ist.

Aus dem Vergleich der Peptide Maps der Peaks 1 und 2 des CHO-IFN-œ2c (oberer und mittlerer Teil von Fig.22) ist ersichtlich, daß die jeweiligen Glycopeptide (26 und 31 aus Peak 1 bzw. 24 und 30 aus Peak 2) identisch sind. Daraus folgt ebenfalls, daß die vier fehlenden Aminosäuren am C-Terminus von Peak 2 den einzigen Unterschied zwischen den Peaks 1 und 2 darstellen.

Alle die Aminosäuresequenzen 84-112 bzw. 71-112
betreffenden Hauptpeptide der drei IFN-Proben wurden
von RP-HPLC isoliert und mit Staphylococcus Aureus V8
Protease an der C-terminalen Seite von Glutaminsäure
weitergespalten. Die exakten Bedingungen sind in Adolf
et al., Biochem. J. 276, 511-518 (1991) beschrieben.
Die resultierenden Peptide Maps wurden verglichen, alle
unterschiedlichen Peaks wurden isoliert und mittels
N-terminaler Sequenzierung und/oder Massenspektrometrie
weiter analysiert.

Eines der in den Peaks 1 und 2 des CHO-IFN-α2c, aber nicht in E.coli-IFN-α2c vorkommenden Staph.A.-Peptide enthielt die Aminosäuren 97-112 der IFN-α2c-Sequenz. Über die N-terminale Sequenzierung konnte in diesem Peptid THR-106 nicht identifiziert werden. Daraus kann geschlossen werden, daß THR-106 in diesem Peptid glycosyliert vorliegt. Bei der hier verwendeten Edman-Sequenzierung werden glycosylierte Aminosäuren

derivatisiert und abgespalten wie unglycosylierte Aminosäuren, sie können jedoch wegen ihrer erhöhten Hydrophilizität mit Butylchlorid nicht aus dem Reaktionsgefäß extrahiert werden. Daher kann man in diesem Abbauschritt keinerlei Aminosäure identifizieren, die Sequenz geht jedoch danach völlig ungestört weiter. Ein weiterer Hinweis darauf, daß das Oligosaccharid an THR-106 gebunden ist, ergab sich aus dem Resultat, daß die GLU-107/THR-108-Bindung durch die Staph.A.-Protease nur teilweise gespalten wurde. Offensichtlich ist die Zugänglichkeit dieser Peptidbindung durch die Anwesenheit des Oligosaccharids eingeschränkt. In dem analogen Peptid aus E.coli-IFN-α2c wird diese Peptidbindung nahezu vollständig gespalten.

Ein weiteres <u>Staph.A.</u>-Peptid, das nur in CHO-IFN-α2c vorkommt, wurde mittels Plasmadesorptions-Massenspektrometrie analysiert. Das erhaltene Molekulargewicht entsprach den Aminosäuren 97-112 inklusive einem Oligosaccharid, bestehend aus je einem Molekül N-Acetylgalactosamin und Galactose sowie zwei Molekülen N-Acetylneuraminsäure.

Aus diesem Resultaten ist ersichtlich, daß sowohl die Glycosylierungsstelle als auch der Oligosaccharidanteil des CHO-IFN- $\alpha$ 2c weitgehend identisch sind mit den in natürlichem IFN- $\alpha$ 2 aus virusstimulierten Leukocyten gefundenen Verhältnissen.

Isolierung des O-glycosylierten Interferons aus virusstimulierten Zellen:

#### Methoden

Interferon Bioassay: Die antivirale Aktivität der IFN Präparationen wurde in einem Assay, der den cytopathischen Effekt (CPE) von Enzephalomycarditis Virus (EMCV) mißt, in Mikrotiterplatten durchgeführt. Als Testzellen werden die A549 humanen Lungencarcinomzellen verwendet. Details dieses Assays sind beschrieben worden (z.B. Adolf, G.R., J.Gen. Virol. 68, 1669-1676 (1987)). Bei jedem Bioassay wurden alle Titrationen zweimal durchgeführt. Eine Laborstandard-Präparation an rekombinantem in E. coli produziertem humanem IFN-α2c wurde in jedem Assay mitgeführt: die Aktivität dieser Präparation wurde kürzlich durch Vergleich mit der internationalen Referenzpräparation für human IFN- $\alpha$ 2, Gxa 01-901-535 ermittelt. Alle beobachteten IFN-Aktivitäten wurden korrigiert im Hinblick auf die definiert Wirksamkeit dieser Referenzpräparation.

Interferon ELISA: Ein ELISA wurde etabliert, der zwei neutralisierende murine IgG MAbs für IFN-α und eine IFN-α2c Laborreferenzpräparation (s. oben) als Standard verwendet. Die Herstellung der Antikörper und ihre Eigenschaften sind beschrieben (Adolf et al. J. Cell Physiol. suppl. 2, 61-68 (1982); Adolf G.R. J. Gen. Virol. 68, 1669-1676 (1987)). Der Antikörper EBI-1 wurde zur Beschichtung der Assay Platten verwendet; der Antikörper EBI-10, kovalent gekoppelt an Meerrettich Peroxidase, wurde mit der zu untersuchenden Probe zugegeben. O-Phenylendiamin und Natriumperborat wurden als Substrate für das Enzym verwendet; die Reaktion wurde durch Zugabe von Schwefelsäure unterbrochen und die Absorption des resultierenden Produktes gemessen (492 nm, Referenz 690 nm).

#### Reinigung des natürlichen human IFN-g2:

Eine Affinitätssäule wurde durch Kopplung von 12 mg des monoklonalen Antikörpers, beispielsweise des MAb EBI-10 (gereinigt aus dem Maus-Ascites durch Ammoniumsulfat Präzipitation und Protein G Affinitätschromatographie nach Standardmethoden) an 1g CNBr-aktivierter Sepharose 4B nach den Empfehlungen des Herstellers (Pharmacia) hergestellt. Das endgültige Bettvolumen der Säule betrug annähernd 3 ml. Teilweise gereinigtes human Leukozyteninterferon (Cantell et al. Methods Enzymol. 78, 29-38 (1981); Cantell et al. ibid. 499-505) bei dem der IFN- $\omega$  Anteil entfernt worden war (Adolf et al. J. Biol. Chem. 265, 9290-9295 (1990)) und das etwa 2-3 x 10<sup>6</sup> IU/ml mit einer totalen Protein Konzentration von 2 mg/ml enthielt, wurde mit einer Durchflußrate von 1 ml/Min auf die Säule aufgetragen (200 und 350 ml). Die Säule wurde dann mit 0.1 M Natriumphosphat Puffer pH 7,5 (Puffer A) gewaschen und mit einem Lineargradienten aus Puffer A und Puffer B (0,1 M Natriumcitrat pH 2,1) in einem FPLC-System (Pharmacia) bei einer Durchflußrate von 1 ml/Min eluiert. Die erhaltenen Fraktionen wurden auf IFN-Aktivität mit Hilfe des ELISA geprüft. Entsprechende Fraktionen beider Ansätze wurden gesammelt, mit 1 M NaOH neutralisiert und erneut auf dieselbe Säule aufgetragen, die mit Puffer A reäquilibriert worden war. Dasselbe Elutionsprogramm wurde verwendet. (Durchflußrate 0,25 ml/Min) Entsprechende Fraktionen wurden wieder gesammelt, neutralisiert und in Aliquots eingefroren.

SDS Gelelektrophorese, HPLC-Techniken und Aminosäuresequenzierungen: SDS Polyacrylamid Gelelektrophorese und Reverse Phase HPLC wurden

verwendet um das gereinigte IFN-α2 zu analysieren; sämtliche Methoden sind ausführlich beschrieben worden (Adolf et al., J. Biol. Chem. 265, 9290-9295 (1990)). Die Bestimmung der N-terminalen Sequenz wurde in einem automatischen Sequenator (Applied Biosystems, Modell 477A) durchgeführt; Aminosäurederivate wurden on-line durch RP-HPLC analysiert (Adolf et al., J. Biol. Chem. 265, 9290-9295 (1990)).

#### "Mapping" der proteolytischen Peptide:

Affinitätsgereinigtes IFN-a2 wurde weiterhin durch Reverse Phase HPLC gereinigt, denaturiert und entsalzt wie bei Adolf et al., J. Biol. Chem. 265, 9290-9295 (1990) beschrieben. Die Peakfraktionen wurden gesammelt und in einem SpeedVac Konzentrierer getrocknet. 29 µg (Peak 1) und 66 µg (Peak 2) Protein wurden in 0,1 ml 1%iger Ammoniumbicarbonatlösung aufgelöst; 0,5 bzw. l μg Trypsin (Boehringer Mannheim) in 3 bzw. 6 μl 0,01 %iger Trifluoressigsäure wurden zugegeben und die Reaktionsmischung wurde bei 37°C inkubiert. Nach 6 h Inkubationszeit wurde dieselbe Menge Trypsin erneut zugegeben und für weitere 18 h inkubiert. Die Reaktionsmischung wurde vor der Analyse durch Zugabe von 10  $\mu$ l 0,5 M Dithiothreitol und 100  $\mu$ l 6 M Harnstoff 2 h bei Raumtemperatur reduziert. Reverse Phase HPLC wurde auf einer Delta Pak C18 Säule (Waters; 3,9 x 150 mm; Teilchengröße 5 µm; Porendurchmesser 100°A) bei 30°C unter Verwendung folgender Lösungsmittel durchgeführt: Lösungsmittel A: 0,1 % Trifluoressigsäure in Wasser; Lösungsmittel B: 0,1 % Trifluoressigsäure in Acetonitril. Das folgende Gradientenprogramm wurde verwendet (Durchflußrate 1 ml/Min): 0-55 Min: 0-55 % B (linearer Gradient); 55-70 Min: 50 % B. Detektiert wurden die Peptide durch ihre Absorption bei 214 und 280 nm. Die resultierenden

Muster wurden mit denen des rekombinanten aus E. coli stammenden IFN-α2c verglichen. Die Peptide des natürlichen IFN- $\alpha$ 2, die sich in ihrem Elutionsverhalten anders verhielten als ihre rekombinanten Gegenstücke wurden gesammelt und N-terminal sequenziert oder wurden mit Staphylococcus aureus V8 Protease weiter abgebaut (Endopeptidase Glu-C, Boehringer Mannheim). 0,88 µg (Peak 1/I), 2,6 μg (Peak 2/Ia) und 1,5 μg (Peak 2/Ib) der Peptide wurden jeweils in 0,1 ml 25 mM Phosphatpuffer pH 7,8 gelöst. In Wasser gelöste Protease wurde zugegeben (17,5 ng, 52,5 ng bzw. 29 ng) und die Reaktionsmischung wurde bei 37°C inkubiert. Nach 6 h wurden dieselben Mengen Protease erneut zugegeben und 18 h inkubiert. Die Proben wurden daraufhin einer Reverse Phase HPLC Analyse unterzogen (s. oben). Entsprechende Fraktionen -wurden gesammelt und N-terminal sequenziert.

Deglykosylierung des IFN-α2: Gereinigtes, denaturiertes und entsalztes IFN-α2 wurde mit Vibrio cholerae Neuraminidase (Boehringer Mannheim) (50 mU/ml, 18 h bei 37°C in 20 μl 50 mM Natriumacetat pH 5,5, 4 mM CaCl<sub>2</sub>) und/oder Endo-α-N-acetyl-galactosaminidase -ist gleich O-Glycanase- (Boehringer Mannheim) (100 mM/ml, 18 h bei 37°C im selben Puffer) behandelt. Chemische Eliminierung wurde durch Inkubation in 0,1 M NaOH 20 h bei Raumtemperatur erreicht.

#### Plasmadesorptions-Massenspektrometrie:

Massenspektren der tryptischen Peptide wurden auf einem "BIO-ION 20 time-of-flight" Massenspektrometer (BIO-ION Nordic AB, Uppsala, Schweden) gemessen. Die Proben wurden in wäßriger Trifluoressigsäure (0,1 %) gelöst und auf Nitrozellulose-beschichtete Targets aufgebracht (BIO-ION). Die spektralen Akkumulationszeiten bewegten

sich zwischen 0,5 und 12 h, abhängig von der Ausbeute. Die Spektren wurden gemessen bei einer Beschleunigungsspannung von 17 kV.

Beispiel 7:

#### Reinigung des natürlichen human IFN-α2

Humanes Leukozyten-Interferon, erhalten aus Sendai Virus induzierten humanen peripheren Leukozyten und teilweise gereinigt nach dem Reinigungsverfahren von Cantell et al. (Methods Enzymol 78, 29-38 und 78, 499-512 (1981)), wurde als Ausgangsmaterial für die Isolierung und Reinigung des IFN- $\alpha$ 2 verwendet. Durch selektive Affinitätschromatographie mit Anti IFN- $\omega$ monoklonalen Antikörper, beispielsweise OMG-4, OMG-5 oder OMG-7 war der Anteil an IFN-ω entfernt worden (Adolf et al. Virology 175, 410-417 (1990); EPA 262 571). Die spezifische antivirale Aktivität betrug  $1-2x10^6$  IU/mg; IFN- $\alpha$ , mit einer spezifischen Aktivität von 2x10<sup>8</sup> IU/mg war demnach nur mit etwa 1% des gesamten Proteinanteils vertreten. Zur Reinigung des IFN-a2 von kontaminierenden Fremdproteinen und gleichzeitig von anderen IFN-α Spezies wurden hoch selektive Anti IFN-α2 monoklonale Antikörper verwendet. Diese Antikörper besitzen in standardisierten Neutralisations-Bioassays hohe Spezifität für das IFN-α2 (Adolf G.R. J. Gen. Virol. <u>68</u>, 1669-1676 (1987)).

Eine Immunoaffinitätssäule wurde hergestellt, indem ein solcher monoklonaler Antikörper, beispielsweise der EBI-10 hergestellt z.B. gemäß J. Gen. Virol. 68, 1669-1676 (1987) oder DE 33 06 060.6 an CNBr-aktivierte Sepharose 4B gekoppelt wurde. Der Antikörper war aus dem Maus-Ascites durch Ammoniumsulfat Präzipitation und

Protein G Affinitätschromatographie nach Standardverfahrensweisen gereinigt worden. Verwendet wurden beispielsweise 12 mg des monoklonalen Antikörpers EBI-10, die an 1g CNBr-aktivierter Sepharose 4B gekoppelt wurden, wobei die vom Hersteller empfohlenen Bedingungen eingehalten wurden (Pharmacia). Das endgültige Bettvolumen der Säule betrug etwa 3 ml.

Die Leukozyten-Interferon Präparation wurde auf die Säule aufgetragen; ungefähr 20% der antiviralen Aktivität wurden gebunden. Die Säule wurde mit einem linearen Puffergradienten aus 0,1 M Natriumphosphat, pH 7,5 und 0,1 M Natriumcitrat pH 2,1 eluiert. Zwei Proteinpeaks konnten im Eluat festgestellt werden (Fig. 12): Fraktion A und Fraktion B. Beide Fraktionen wurden auf ihren Gehalt an IFN- $\alpha$  analysiert, wobei ein "zwei-Seiten ELISA" verwendet wurde, bei dem sowohl EBI-10 als auch EBI-1 verwendet wurde. Beide Antikörper zeigen hohe Spezifität für IFN- $\alpha$ 2 (Adolf et al. J. Cell Physiol.suppl. 2, 61-68 (1982)). Rekombinantes IFN-α2c wurde als Standard verwendet. Die Fraktion, die bei niedrigem pH eluiert worden war (Fig. 12, Peak "A"), ebenso wie die Probe ergaben Titrationskurven, die parallel zu der Titrationskurve des rekombinanten IFN-α2c verliefen. Der Durchlauf und Fraktionen des 1. Peaks ("B") ergaben Kurven mit verschiedenen Steigungen; sie konnten daher nicht durch den ELISA quantifiziert werden (Fig. 13), sondern wurden im biologischen Assay überprüft (Tabelle III).

Der niedrige, zur Elution des Peak "A" erforderliche pH, ebenso wie die Ergebnisse des ELISA deuteten darauf hin, daß IFN- $\alpha$ 2 ein Hauptbestandteil des Peak "A" war. Um sicherzustellen, daß sämtliches immunreaktives IFN- $\alpha$  durch den Antikörper gebunden worden war, wurde der Durchlauf erneut über die Säule gegeben und wie

oben beschrieben ein zweites Mal eluiert. Das eluierte Material ergab weniger als 10% der IFN-Aktivität, die beim ersten Durchlauf gebunden worden war.

Sowohl die Fraktionen "A" als auch "B" wurden getrennt gesammelt, neutralisiert und erneut einer chromatographischen Reinigung auf derselben Affinitätssäule unterzogen. In beiden Fällen wurde mehr als 95% der IFN-Aktivität gebunden; Elution erfolgte an derselben Gradientenposition wie im ersten Zyklus. Ausgangsprodukt, Durchlauf und die gesammelten Fraktionen beider Chromatographien wurden durch Coomassie Blau Färbungsassays auf ihren Proteingehalt und durch einen antiviralen Bioassay auf ihren IFN-Aktivitätsgehalt hin untersucht. Die Ergebnisse sind in Tabelle III zusammengefaßt:

teilweise gereinigtes humanes Leukocyten IFN nach Entfernung

des IFN-wl

Tabelle III

Reinigung des natürlichen IFN- $\alpha 2$ 

	Volumen	Protein	antivira * 10 -6	antivirale Aktivität * 10 -6	Ausbeute
	mJ	mg/ml	IU/ml	IU total	010
P-IF <sup>2</sup>	550	1,7	2,8	1540	100
1. Zyklus Durchfluß	550	1,7	2,2	1216	79
l. Zyklus Eluat A	18	0,08	9,6	172	, 11
1. Zyklus Eluat B	17	90'0	4,3	73	4,8
2. Zyklus Eluat A	83	0,1	12	96	6,2
2. Zyklus Eluat B	4'	0,1	13	. 24	3,5
l Mittelwer	rt von 5 ve	Mittelwert von 5 verschiedenen Bioassays	Bioassays		

### ERSATZRI ATT

Beispiel 8:

Identifizierung des Affinitäts-gereinigten Proteins als IFN-α2

Das Affinitäts-gereinigte IFN-a wurde zunächst durch Reverse Phase HPLC analysiert und gereinigt. Peak "A" zeigte zwei unvollständig aufgelöste Peaks "1" und "2" mit einem Massenverhältnis von etwa 1:2 (Fig. 14 unten); Peak "1" repräsentierte eine mehr hydrophile Proteinfraktion. Beide Peakfraktionen wurden gesammelt, rechromatographiert und einer N-terminalen Aminosäureanalyse unterzogen. Die nachfolgende Sequenz wurde aus beiden Fraktionen erhalten (die Cys-Reste in Klammern wurden nicht identifiziert, sondern auf der Basis der konservierten IFN-Sequenzen abgeleitet):

[1CYS]-ASP-LEU-PRO-5GLN-THR-HIS-SER-LEU-10GLY-SER-

ARG-ARG-THR-15LEU-MET-LEU-LEU-ALA-20GLN-MET-ARG-

23<sub>ARG-ILE-</sub>25<sub>SER-LEU-PHE-SER-[CYS]-</sub>30<sub>LEU-</sub>

Durch Vergleich mit publizierten Sequenzen wurden beide als IFN- $\alpha 2$  identifiziert.

In beiden Peakfraktionen "1" und "2" wurde die Aminosäure an Position 23 eindeutig als Arginin identifiziert; die als LeIFA bezeichnete Variante, die an Position 23 Lysin aufweist (Goeddel et al., Nature, 290, 20-26 (1981)), war demnach in der verwendeten Leukozytenpräparation in nachweisbaren Mengen nicht vorhanden. Die Aminosäure an Position 34 wurde als Histidin identifiziert; das isolierte IFN-α2 war demnach die Variante IFN-α2b.

Die spezifische antivirale Aktivität des natürlichen IFN-α2 bezogen auf die internationale Referenzpräparation für IFN-α2, Gxa01-901-535, basierend auf einer Bestimmung des Proteingehaltes der Probe durch dessen Absorption bei 214 nm (Adolf et al., Virology 175, 410-417 (1990), wurde zu 1,5x10<sup>8</sup> IU/mg bestimmt (Mittelwert aus fünf unabhängigen Bioassays).

Bei einem Vergleich der Retentionszeiten des natürlichen IFN-α2 auf der Reverse Phase HPLC mit der des rekombinanten E. coli IFN-α2c wurde offensichtlich, daß das rekombinante Protein signifikant später eluiert wurde (Fig. 14). Die erhöhte Hydrophilizität des natürlichen Proteins ebenso wie dessen Heterogenität muß daher mit posttranslationalen Modifikationen zusammenhängen.

Reverse Phase HPLC des Elutionspeaks "B" ergab ein kompliziertes Muster von fünf unvollständig aufgelösten Peaks. Sequenzanalysen ergaben, daß sämtliche Peaks IFN- $\alpha$  Spezies darstellten, keiner jedoch IFN- $\alpha$ 2 repräsentierte.

Das durch HPLCgereinigte IFN-a2 wurde weiterhin durch SDS-PAGE nach Reduktion mit Dithiothreitol analysiert (Fig. 20). Unter den gewählten Bedingungen zeigte das rekombinante IFN-a2c von E. coli ein scheinbares Molekulargewicht von 17.500 D (Molekulargewicht ausgehend von der Aminosäuresequenz: 19.287 D).HPLC-Peakfraktion "1" gab ein einziges relativ breites Band (scheinbares Molekulargewicht 20.000 D) während Peakfraktion "2" in zwei Hauptkomponenten (20.000 bzw. 19.000 D) und in eine Nebenkomponente (21.000 D) aufgespalten wurde. Diese Molekulargewichtsunterschiede im Vergleich zum

rekombinanten Protein aus E. coli, die Größenheterogenität wie auch die erhöhte Hydrophilizität deuten darauf hin, daß das natürliche IFN- $\alpha$ 2 glycosyliert ist. Da keine Erkennungsstelle für eine N-Glycosylierung in der IFN- $\alpha$ 2 Struktur vorhanden ist, muß O-Glycosylierung vorliegen.

#### Beipiel 9:

# Reaktion von natürlichem IFN-α2 mit Endo- und Exoglycosidasen

Die folgenden Versuche wurden jeweils mit beiden Peaks nach Trennung über RP-HPLC (Peaks 1 und 2 aus Fig. 14b) durchgeführt. Beide Proben wurden mit Neuraminidase und anschließend mit O-Glycanase inkubiert. Nach jeder Enzymreaktion wurde ein Aliquot mittels SDS-PAGE untersucht.

Wie in Fig. 16 zu sehen ist, reagierte Peak 1 weder mit Neuraminidase noch mit O-Glycanase. Die scheinbare molekulare Masse blieb mit 20.000 konstant. Die drei Banden des Peaks 2 hingegen reagierten sowohl mit Neuraminidase als auch anschließend mit O-Glycanase. Die Reaktion mit Neuraminidase bewirkte eine Reduktion der scheinbaren molekularen Masse der beiden schwereren Banden (Mr 21.000 und 20.000) auf 19.000. Spuren der Bande mit der scheinbaren molekularen Masse von 20.000 blieben jedoch zurück. Anschließende Inkubation des Proteins mit O-Glycanase führte zu einer weiteren Reduktion der scheinbaren molekularen Masse von 19.000 auf 17.500 (= scheinbare molekulare Masse von E. coli-IFN- $\alpha$ 2c). Die Komponente mit Mr 19.000 wurde dabei vollständig abgebaut. Nach wie vor blieben geringe Mengen der Bande mit der scheinbaren molekularen Masse von 20.000 detektierbar. Da die

Trennung der beiden Peaks 1 und 2 aus Fig. 14b mittels RP-HPLC nicht vollständig war, ist der nicht spaltbare Anteil der Bande mit Mr 20.000 wahrscheinlich auf eine Verunreinigung des Peaks 2 mit Peak 1 zurückzuführen.

In einem weiteren Versuch wurde Peak 2 mit O-Glycanase inkubiert, ohne zuvor mit Neuraminidase behandelt worden zu sein (O-Glycanase spaltet das Disaccharid Gal(Bl-3)GalNAc nur dann vom Protein ab, wenn dieses durch keine weiteren Verbindungen substituiert ist). Das Reaktionsprodukt wurde wieder mittels SDS-PAGE aufgetrennt (Fig. 17). Man erkennt hier deutlich, daß nur die leichteste Komponente des Peaks 2 eine Reduktion ihrer molekularen Masse erfährt (Reduktion von Mr 19.000 auf Mr 17.500). Die scheinbaren molekularen Massen der beiden schwereren Komponenten (Mr 21.000 und 20.000) blieben unverändert.

#### Beispiel 10:

#### Reaktion von natürlichem IFN-a2 mit 0,1 M NaOH

Da O-Glycosylierungen schon unter milden alkalischen Bedingungen abbaubar sind, wurde versucht, die O-Glycanase-resistente Komponente (Peak 1 aus Fig. 14b) mittels Inkubation mit 0,1 M NaOH zu deglycosylieren. Die Reaktion erfolgte wie oben beschrieben. Gleichzeitig wurde als Kontrolle E. coli-IFN- $\alpha$ 2c und Peak 2 unter denselben Bedingungen inkubiert. Die Reaktionsprodukte wurden mittels SDS-PAGE analysiert. Wie in Fig. 18 ersichtlich ist, wurden die molekularen Massen aller Komponenten von natürlichem IFN- $\alpha$ 2 auf die scheinbare molekulare Masse von E. coli-IFN- $\alpha$ 2 reduziert. Die Unschärfe der Proteinbanden ist auf die unter den geschilderten Bedingungen geringfügigen Zerstörungen des Proteins zurückzuführen. Auch die

Banden im höhermolekularen Bereich (Mr >30.000) traten als Folge der alkalisch n Behandlung auf.

Beispiel 11:

Identifizierung der Glycopeptide mittels Peptide Mapping

Die beiden Peaks von natürlichem IFN-α2 (Fig. 14b) sowie E. coli-IFN-α2c wurden mit Trypsin gespalten, reduziert und über RP-HPLC aufgetrennt. In Fig. 19 sind Ausschnitte der Chromatogramme zu sehen. Zwei Peaks aus dem Peptide Map von E. coli-IFN-α2c fallen dabei wegen ihrer Hydrophobizität (und daher relativ späteren Elution) gegenüber den analogen Peaks aus dem natürlichen IFN-α2 auf: Peak I und Peak II (im Peptide Map des E. coli-IFN-α2c) wurden deutlich später eluiert als ihre korrespondierenden Peaks 1/I und 1/II vom Peak 1 aus Fig. 14b bzw. Peaks 2/Ia, 2/Ib, 2/IIa und 2/IIb vom Peak 2 aus Fig. 14b.

N-terminale Sequenzierung der erwähnten Peaks von natürlichem IFN- $\alpha$ 2 sowie der beiden E. coli-Peaks ergab für die Peaks I, 1/I, 2/Ia, 2/Ib (aus Fig. 19) die Sequenz des Peptides von Aminosäure (AS) 84-112 und für die Peaks II, 1/II, 2/IIa, 2/IIb die Sequenz von AS 71-112 (Die Aminosäuresequenz von IFN- $\alpha$ 2c ist in Fig. 15 dargestellt). Die unterschiedlichen Retentionszeiten mußten also auf eine Glycosylierung der Peptide aus natürlichem IFN- $\alpha$ 2 zurückzuführen sein.

Beispiel 12:

Plasmadesorptions Massenspektrometrie der Glycopeptide von natürlichem IFN- $\alpha 2$ 

Die Peaks 1/II, 2/Ia, 2/IIa und 2/IIb wurden weiterhin

mit Hilfe von PD-MS charakterisiert. Die Ergebnisse der Messungen sind in Tabelle IV zusammengefaßt. Die Differenz der aus der Aminosäure-Sequenz errechneten molekularen Massen und den tatsächlich erhaltenen molekularen Massen der einzelnen Peptide lassen sich mit unterschiedlichen Glycanstrukturen erklären: Die molekulare Masse des Peptides 1/II, das von der O-Glycanase-resistenten Form des IFN-α2 erhalten wurde, entspricht der molekularen Masse des Peptides (AS 71-112), das mit einem Tetrasaccharid, bestehend aus zwei N-Acetylhexosamineinheiten und zwei Hexoseeinheiten, substituiert ist. In Analogie zu bereits beschriebenen Strukturen solcher O-Glycane dürfte es sich hier um ein Oligosaccharid mit folgender Struktur handeln: Gall-3(Gall-4GlcNAcl-6)GalNAc-.

Peptid 2/Ia wies eine molekulare Masse von 3.975 amu auf, was mit der Substitution des Peptides mit dem Trisaccharid NeuAc-Gal-GalNAc erklärbar ist. Dieselbe Glycanstruktur läßt sich aus der molekularen Masse des Peptides 2/IIa (5.448 amu) ableiten. Für Peptid 2/IIb wurde ein Wert von 5.132 amu gemessen, was einer Glycosylierung mit dem Disaccharid Gal-GalNAc entspricht.

Prinzipiell wiesen alle analysierten Peaks eine um ca. 23 amu erhöhte molekulare Masse auf. Das ist durch Anlagerung von Na<sup>+</sup>-Ionen an das Peptid erklärbar. Diese Verunreinigungen hätten durch intensives Waschen der Targets vor der Messung vermieden werden können, wurden aber im speziellen Fall in Kauf genommen um Verluste der Glycopeptide gering zu halten. Aus den Ergebnissen des Glycosidase-Abbaues (s. oben) und den massenspektrometrischen Messungen können die in Tabelle IV angeführten Glycanstrukturen abgeleitet werden. Die kleinen Peaks, die im Bereich der Glycopeptide im Peptide Map zu sehen sind, können von weiteren Glycosylierungsvarianten stammen.

berechnete Masse inklusive eines Na<sup>+</sup>-Ions

Tabelle IV

										_
<u>.</u>	Masse				752		678	678	387	them (1)
31ycaı	Ξ						euAc	euAc		ürlic ren. nheit
ene ( ttur		•			3a1	GlcNAc-Gal	-GalNAc-Gal-NeuAc	-GalNAc-Gal-NeuAc	Ga1	n nat ruktu senei
chlagene struktur	ın.		٠,		-GalNAc-Gal	GlcN	INAC-	INAC-	-GalNAc-Gal	de vo canst e Mas
Vorgeschlagene Glycan- struktur	Struktur				-Ga		- Ga	- Ga	-Ga	pepti n Gly tomar
•	01		- ' .		6		. 1.	712	396	31yco agene
ω W	Diff.		•		749		129			iger (sschla (2) au
Molekulare Masse (amu) <sup>2</sup>	ber.	(aus AS-	Sequenz)	1)(1)	4.736	() + ·	3.304	4.736	4.736	: Molekulare Massen einiger Glycopeptide von natürlichem den entsprechenden vorgeschlagenen Glycanstrukturen. (1) entsprechend Fig. 19; (2) amu, atomare Masseneinheit; (
kular (am	pe	(an	Se		5.485		3.975	5.448	5.132	lasser nden Fig.
Mole	gem.			. *	ហ		္က ဗ်	<b>,</b>		are M reche hend
								·		lekul entsp spred
Peptid (Amino- säure-	nummer)				71-112		84-112	71-112	71-112	
Pep (Am sä	nu				. 71		86	7	7.	le IV ! mit !mmer
Peak 1					11/1		2/Ia	2/IIa	2/IIb	Tabelle IV : Molekulare Massen einiger Glycopeptide von natürliche IFN- $\alpha$ 2 mit den entsprechenden vorgeschlagenen Glycanstrukturen. (1 Peaknummern entsprechend Fig. 19; (2) amu, atomare Masseneinheit;
<u>a</u>					-		CA	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		

Beipiel 13:

Identifizierung der O-glycosylierten Aminosäure mittels Gasphasensequenzierung

Da die durch Spaltung mit Trypsin erhaltenen Glycopeptide zu lang waren, um ihre gesamte Sequenz zu bestimmen, wurden diese Peptide mittels Staphylococcus aureus Protease V8 weiter gespalten und über RP-HPLC aufgetrennt. Mit dem entsprechenden Peptiden aus E. coli-IFN- $\alpha$ 2c wurde ebenso verfahren. Nach Vergleich der Peptide Maps wurden alle Peptide mit unterschiedlicher Retentionszeit isoliert und sequenziert. Alle Glykopeptide aus natürlichen IFN- $\alpha$ 2 enthielten die Aminosäuren 97-112. Während im E. coli-IFN- $\alpha$ 2c-Peptid 106THR nachgewiesen werden konnte, war es in den Peptiden aus natürlichem IFN- $\alpha$ 2 nicht nachweisbar. Damit konnte 106THR als Glycosylierungsstelle identifiziert werden.

#### Patentansprüche

- Interferon alpha, dadurch gekennzeichnet, daß es O-glycosyliert ist und im wesentlichen die biologischen und/oder immunologischen Eigenschaften eines IFN-α2 aufweist, vorzugsweise daß es das O-glycosylierte humane IFN-α2a, IFN-α2b oder IFN-α2c ist.
- 2. Interferon alpha gemäß Anpruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Threonin-106 (THR-106) O-glycosyliert ist.
- 3. Interferon alpha gemäß einem der Ansprüche loder 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Oligosaccarid bevorzugt das neutrale Disaccharid Gal-GalNAc, dessen mono- oder disialylierte Variante oder das neutrale Tetrasaccharid Gal-(Gal-GlcNAc-)GalNAc ist.
- Verfahren zur Herstellung eines Interferon alpha gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
  - a) Leukozyten, vorzugsweise humane Leukozyten mit Virus induziert werden,
  - b) daß das induzierte Interferon alpha durch eine Kaskade schonender, proteinfällender/
    proteinlösender Schritte gereinigt wird, wobei der pH den Wert 8,0 nicht überschreiten soll ("Cantell"-Verfahren),
  - c) daß die nach a) oder a) und b) erhaltene Interferonmischung an eine Immunoaffinitätssäule mit einem Anti-IFN-α2 monoklonalen Antikörper gebunden wird,

- d) daß das gebundene Protein durch geeignete Maßnahmen eluiert wird,
- e) daß das eluierte Protein gesammelt und gegebenenfalls mehrmals über eine Immunoaffinitätssäule gereinigt wird.
- Verfahren gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß als Anti-IFN-α2 monoklonaler Antikörper der EBI-10 oder dessen Analoga verwendet wird.
- Verfahren zur Herstellung eines Interferon alpha gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß sich an die Stufe e) eine weitere chromatographische Reinigung anschließt.
- 7. Verfahren zur Herstellung eines Interferon alpha gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß
  - in ein für die Transfektion von Zellen multizellulärer Organismen geeignetes Expressionsplasmid eine für IFN-α kodierende DNA eingefügt wird,
  - b) daß mit dem so erhaltenen Expressionsplasmid Zellen multizellulärer Organismen, vorzugsweise Wirbeltierzellen transfiziert werden,
  - c) daß die transfizierten Organismen in einem geeigneten Medium kultiviert werden,

- d) daß der Zellüberstand geerntet,
- e) daß das O-glycosylierte IFN- $\alpha$  isoliert und in an sich bekannter Weise gereinigt wird.
- 8. Verfahren gemäß Anpruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß das unter a) eingesetzte Expressionsplasmid das pAD-CMV13, 15 oder 19 vorzugsweise das pAD-CMV19 ist, und daß die unter a) einzufügende DNA für ein Protein kodiert, das im wesentlichen die biologischen und/oder immunologischen Eigenschaften eines IFN-α2 aufweist, vorzugsweise für ein humanes IFN-α2a, IFN-α2b oder IFN-α2c, insbesondere für humanes IFN-α2c kodiert.
- 9. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß das Expressionsplasmid pAD19B-IFN eingesetzt wird.
- 10. Verfahren gemäß einem der Ansprüche 7, 8 oder g, dadurch gekennzeichnet, daß als Zellen multizellulärer Organismen CHO-Zellen verwendet werden.
- 11. Expressionsplasmid zur Transfektion multizellulärer Organismen, dadurch gekennzeichnet, daß es pAD-CMV13, pAD-CMV15 oder pAD-CMV19 ist.
- 12. O-glycosyliertes Interferon alpha, herstellbar nach einem der Ansprüche 4 bis 10.
- 13. Interferon alpha gemäß einem der Ansprüche l bis 3 oder 12 zur Verwendung als Arzneimittel.

- 14. Mittel zur Behandlung viraler oder tumoraler Erkrankungen, ein Interferon alpha gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3 oder 12 enthaltend.
- Mittel gemäß Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß es aus einer Mischung aus mindestens zwei der O-glycosylierten Proteine IFN-α2a, IFN-α2b oder IFN-α2c besteht.

# 1/32

FIG.1 ori M13 ori ▼EBI-1786 EBI-1734 Amp M13 ori BamHI pCDM8 lacZ pBluescript KS-3.0 kb 4.5 kb ¥EBI-2133 splice + An \
Xbal· CMV Not! **►**EBI-2134 Pstl! ori Hindill Xbal Xhol<sup>1</sup> **BstXI** Xhol **PCR PCR BstXI** x EcoRi - Xhol x EcoRI - Sall DNA Ligase HindIII HindIII Xbal /Xhol CMV Pvull gpt ·BstXI SV40 ori stuffer **BstXI** pCMV-M13 Xhol pSV2gptDHFR20 4.0 kb Pstl Notl Amp 7.1 kb splice Xbal + An BamHl M13 ori **EcoRI DHFR** x EcoRI x HindIII - Pvull Klénow Klenow DNA Ligase

HindIII

splice + An BamHl

E∞RI

Xbal Xhol - BstXI

> Notl Xbal

CMV

**SV40** 

ori

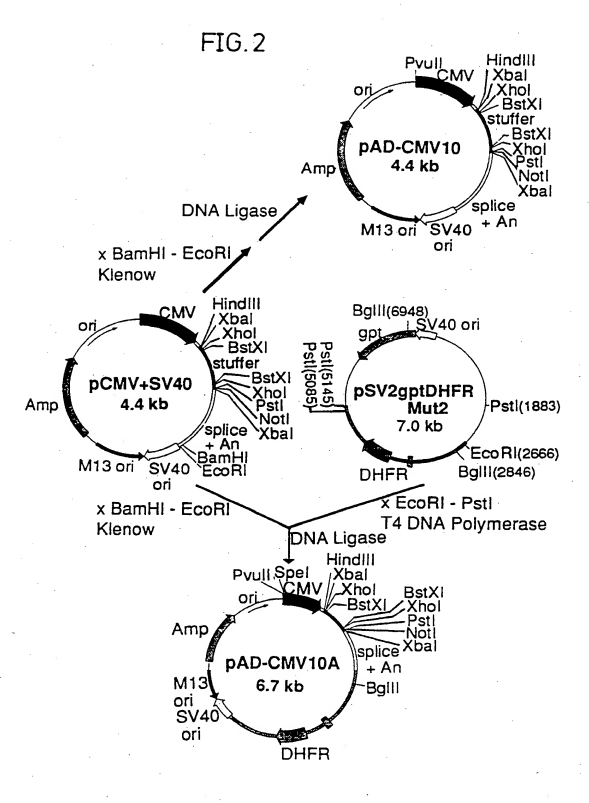
pCMV-SV40

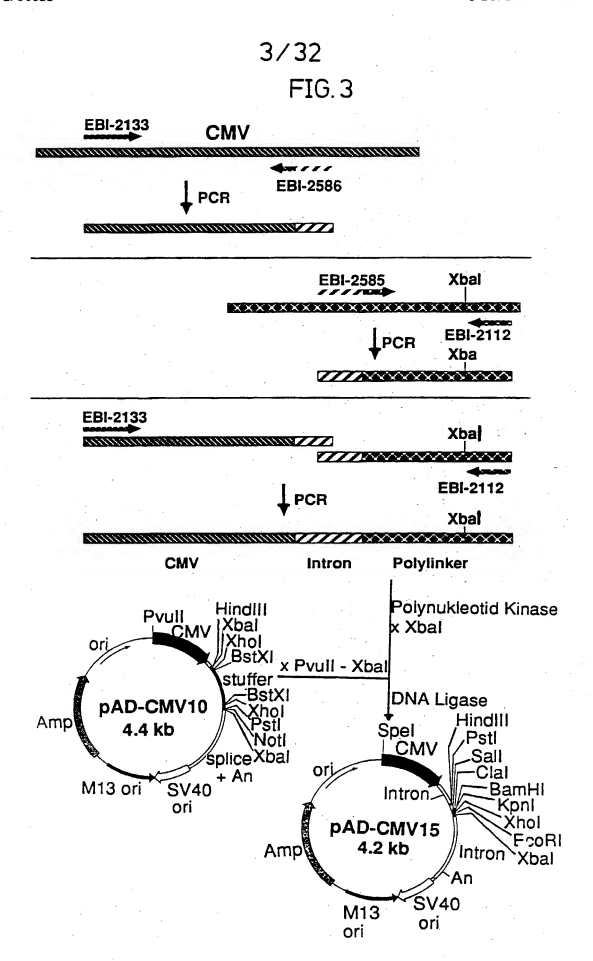
4.4 kb

M13 ori

Amp

### 2/32

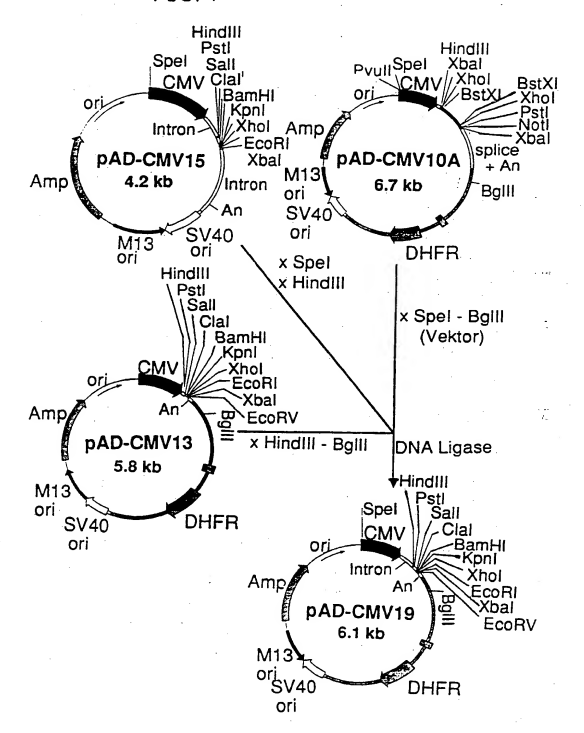


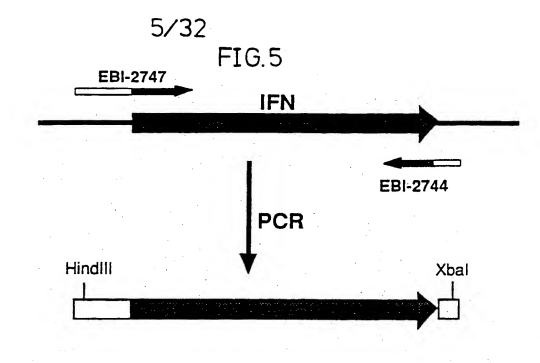


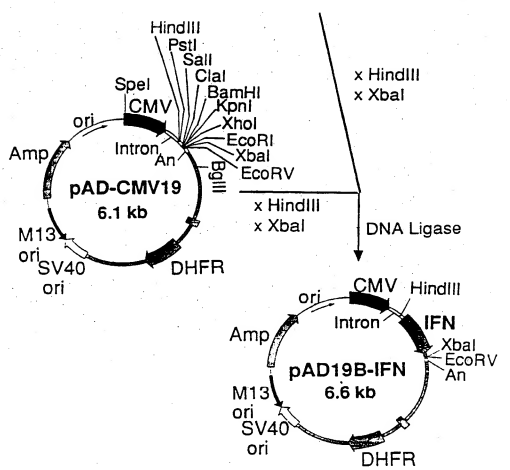
## **ERSATZBLATT**

4/32

FIG. 4







HindIII/XbaI - Insert von pAD19B-IFN

Glu Thr Leu Leu Asp Lys GAG ACC CTC CTA GAC AAA 360 369

Ala Ala Trp Asp GCT GCT TGG GAT

Ser Ser A

GAC

Thr Lys ACA AAG (

Ser

Leu Phe CTC TTC 324

### 6/32

### FIG.6A

AAGCTTAC ATT TGC TTC TGA CAC AAC TGT GTT CAC TAG CAA CCT CAA ACA 27 36 45	Cys TGC	Ser AGC	Cys TGC	Phe TTC	Asn AAT
r caa 45	Ser AGC 99	Leu Gly CTG GGT 153	Ser TCC	Gln CAG 61	
A CC.	Leu Ser C CTC AGC 1 99	Leu G CTG G( 153	Phe Ser ( TTC TCC 1 207	Asn Gln AAC CAG 261	Ile Phe ATC TTC
3 CAI	Val	Ser AGC	Leu CTT	G1y GGC	Gln CAG
36 36	Leu CTG 90	Thr His ACC CAC 144	Ser TCT 18	Phe TTT	Gln
r cac	Leu CTC	Thr H ACC C	Ile Ser A ATC TCT 198	Glu Phe Gly GAG TTT GGC 252	Ile ATC
r GTJ	Ala	Leu Pro Gln CTG CCT CAA 135	Met Arg Arg ATG AGG AGA 189	Glu GAG	Met Ile Gln Gln ATG ATC CAG CAG
c TG	Leu Val TTG GTG 81	u Pro G CCT 135	t Arg G AGG 189		Glu GAG
C AA	Leu TTG	Leu CTG	Met ATG 18	Pro Gln CCC CAG 243	His (CAT
A CA(	Leu TTA	Asp GAT	Gln CAG	Asp Phe Gly Phe GAC TTT GGA TTT 234	Ile Pro Val Leu ATC CCT GTC CTC
C TG	Thr Phe Ala ACC TTT GCT 72	-1 1 Val Gly Cys Asp GTG GGC TGT GAT 126	Leu Ala CTG GCA 180	Gly GGA 34	Val GTC
C TT(	Phe	-1 G1y GGC 12	Leu A CTG G 180	Phe G TTT G	Pro V CCT G
r TG		Val GTG	Leu	Asp GAC	Ile ATC
C AT	Leu TTG 63	s Ser C TCT 117	u Met G ATG 171	g Arg 3A CGT 225	u Thr A ACC
CIIA	Ala GCC	Ser Cys Ser AGC TGC TCT 117	Thr Leu Met ACC TTG ATG 171	Asp Arg Arg GAC AGA CGT 225	Ala Glu Thr GCT GAA ACC
AAG	-23 Met Al ATG GC	Ser		Asp GAC	Ala GCT
	-23 Met Ala Leu GAC ACC ATG GCC TTG 54 63	Lys Ser AAG TCA 108	Arg Arg AGG AGG 162	Leu Lys TTG AAG	In Lys
	GAC	Lys AAG 1(	Arg AGG 1	Leu TTG	Gln Lys CAA AAG C

7/32

### FIG.6B

Gln CAG	Val GTG	Pro CCT	Thr	
Ile ATA 3	Ala GCT 7	Ser AGC 1	Ser TCA 5	•
Glu Leu Tyr Gln Gln Leu Asn Asp Leu Glu Ala Cys Val Ile Gln GAA CTC TAC CAG CAG CTG AAT GAC CTG GAA GCC TGT GTG ATA CAG 387 423	Gly Val Thr Glu Thr Pro Leu Met Lys Glu Asp Ser Ile Leu Ala Val GGG GTG ACA GAG ACT CCC CTG ATG AAG GAG GAC TCC ATT CTG GCT GTG 468 477	Leu Tyr Leu Lys Glu Lys Lys Tyr Ser Pro CTC TAT CTG AAA GAG AAG AAA TAC AGC CCT 513 522 531	Trp Glu Val Val Arg Ala Glu Ile Met Arg Ser Phe Ser Leu Ser Thr TGG GAG GTT GTC AGA GCA GAA ATC ATG AGA TCT TTT TCT TTG TCA ACA 549 585	
Cys TGT	Ile	Lys AAA	Ser	TAGA 639
Ala GCC	Ser TCC 18	Lys AAG 2	Phe TTT 6	TCIC
Glu GAA 41	Asp GAC 46	Glu GAG 52	Ser TCT 57	TGGT
Leu	Glu GAG	Lys AAA	Arg AGA	AAAC
Asp GAC 5	Lys AAG 9	Leu CTG 3	Met AIG 7	TER TGA 1
Asn AAT 40	Met ATG 45	Tyr TAT 51	Ile ATC 56	Glu TE GAA TC 621
Leu CIG	Leu CTG	Leu	Glu GAA	Gln Glu Ser Leu Arg Ser Lys Glu TER CAA GAA AGT TTA AGA AGT AAG GAA TGA AAACTGGTTC <u>TCTAGA</u> 603 639 639
Gln CAG	Pro CCC	<b>片든</b> .	Ala GCA	Ser AGT 2
Gln CAG 39	Thr ACT 45	Ile Th ATC AC 504	Arg AGA 55	Arg Sa AGA AG
$\mathtt{T}\mathtt{y}^{\mathtt{r}}$	Glu GAG	Arg AGA	Val GTC	Leu TTA
Leu CTC	Thr ACA 1	Gln CAA	Val GTT 9	Ser AGT
Glu GAA 38	Val GTG 44	Phe G TTC C 495	Glu GAG 54	Glu S GAA A( 603
Thr ACT	Gly GGG	Tyr TAC	Trp TGG	Gln CAA
Tyr TAC '8	Val GTG	Lys AAA 16	Ala GCC 0	Leu TTG
Phe Tyr TTC TAC 378	Gly Val GGG GTG 432	Arg Lys AGG AAA 486	Cys Ala TGT GCC 540	Asn Leu AAC TTG 594

# 8/32 FIG.7A

1440	CCGICIGACC	791777977	2266120210	)	) ) ) ) ) )	
1380	TCCACTTCCG	CTACTCCACC	ATTAGGCTCG	ACICCCACC		
, 1320	TTTTCCTTCC	TGTCACCCAC	GACCCACGGA	CIAAAACACG	AACC	GGGGGGGGGG
1260	ACTICIAAIC	CAAATCTATT	AACGAGATCT	AACAGGAGGC	) ) ) ) (	CGCCTCAAGT
1200	CAGAAGATTC	TTCACGTAAA	GACCTGGCCA	GGACCTGCCA	GATGTATCCT	
1140	TCAGGGAACT	ATAAAGTTCC	GCATATGTAA	AGCCAGGCAA	TGTTCTAGTC	CAGACAGCIT
1080	GCCTTAAAGA	TGAAAAACTA	GGATCAATTC	TATCATGTCT	CAATGTATCT	CCAAACTCAT
1020	TGTGGTTTGT	GCATTCTAGT	TTTTTCACT	AATAAAGCAT	AAATTTCACA	ATAGCATCAC
096	AAATAAAGCA	TAATGGTTAC	TTGCAGCTTA	ATCTTGTTTA	CTCTAGAGAT	AGCGCGAATT
006	CGGTACCTCG	TCGATGGATC	CAGGTCGACA	CAAGCTICTG	TAGGGAGACC	CGACTCACTA
840	GAAATTAATA	CIGGCTIAIC	TGGTGCTTAA	CTTAGGCTGC	TTTTCCCACC	TATTGGTCTA
780	TCTCTCTGCC	AGGCACTGAC	GGTTTCTGAT	AAGACTCTTG	GGTAAGTACC GCCTATAGAG	GGTAAGTACC
720	CCAAGAGTCA	ATTCCCCGTG	TGGAACGCGG	AACGGTGCAT	၁၅၁၁၅၁၅၁	ATCCAGCCTC
099	ACCGGGACCG	CATAGAAGAC	TTTTGACCTC	ATCCACGCTG	TCAGATCGCC TGGAGACGCC	TCAGATCGCC
009	TAGTGAACCG	AGAGCTCGTT	CTATATAAGC	GGTGGGAGGT	AGGCGTGTAC	AATGGGCGGT
540	CATTGACGCA	AACTCCGCCC	ATGTCGTAAC	ACTTTCCAAA	TTGGCACCAA AATCAACGGG	TTGGCACCAA
480	GGAGTTTGTT	GACGTCAATG	CCACCCCATT	TTCCAAGTCT	TCACGGGGAT	GCGGTTTGAC
420	GGCGTGGATA	TACATCAATG	GTTTTGGCAG	TGGTGATGCG	GCTATTACCA	ATTAGTCATC
360	ACATCTACGT	ACTIGGCAGT	GGACTTTCCT	TGACCTTATG	GCCCAGTACA	CTGGCATTAT
3008	AATGGCCCGC	AATGACGGTA	TATTGACGTC	GTACGCCCCC	CATATGCCAA	TCAAGTGTAT
240	TGGCAGTACA	ACTGCCCACT	TTTACGGTAA	GGGTGGAGTA	TGACGTCAAT	GACTTTCCAT
180	CGCCAATAGG	CCCATAGTAA	GACGTATGTT	CGTCAATAAT	CGCCCATTGA	CAACGACCCC
120	GCTGACCGCC	GGCCCGCCTG	TACGGTAAAT	TTACATAACT	CCCATATATG GAGTTCCGCG	CCCATATATG
09	TAGTTCATAG	ACGGGGTCAT	GTAATCAATT	GTTATTAATA	TCGACATTGA TTATTGACTA	TCGACATTGA

AD-CMV1

### 9/32 FIG.7B

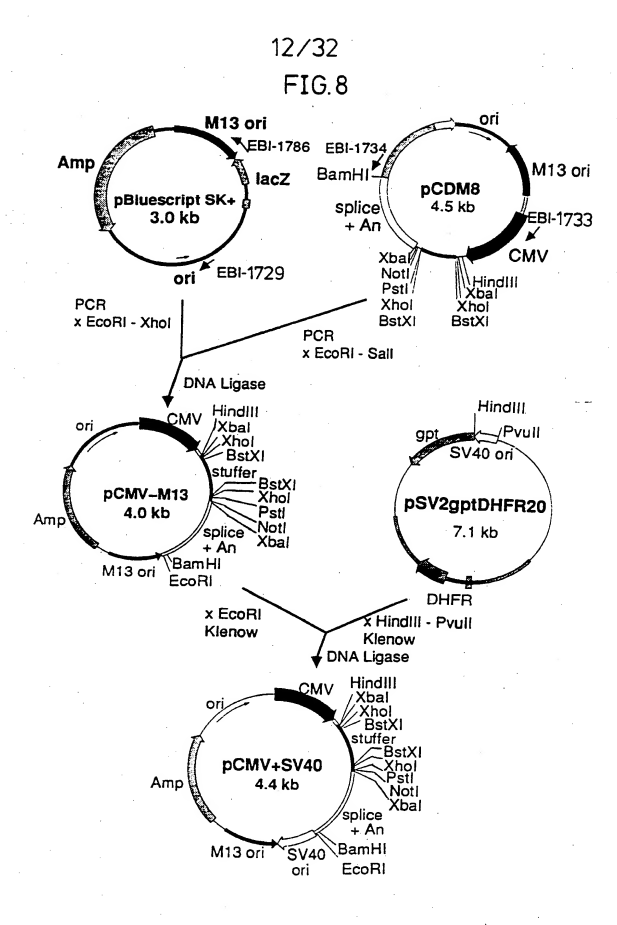
A 1500	C 1560	3C 1620	3G 1680	T 1740	iG 1800	C 1860	C 1920	C 1980	iG 2040	G 2100	G 2160	A 2220	c 2280	T 2340	A 2400	T 2460	A 2520	A 2580	A 2640	T 2700	C 2760	A 2820	T 2880	G 2940	A 3000
GCCGCAGCCA	CTGCTGGCTC	TCAGAACCGC	TGGTGCGAGG	CCCCCCCCT	GACCTCGTGG	CCTCCGATTC	GAAGCACAGC	CTGCATCGTC	AATGCTCAGG	GAGCACTTGG	CCGGCTGCTG	AGGCGCTCTA	GGGTAGCCGC	CTCTAACTTT	AAGGTAAACA	ATCGACCTTT	AAGGAGCTCA	AGTTAGCAGA	CCATGAATCA	GTGACACGTT	GGGTCCTTTC	AGAAAGGCTA	AATTATGCAT	GCAACTGTTG	ACAATTAGAA
ACCCCGGGCA	TCTACCTTCT	AAGAACCGGC	GACGCGGACT	GGCTGTACTA	GGCGGAGTCT	TGAGGCGTGG	AAACTTGGGG	GACCGCTGAA	TTCCCTGGCC	GAATCGGGTC	GGTAGGCCCG	CTTTGCCCAG	GGACTTGCAT	CGCAGTGTTT	TCCTCAGTGG	CCTGAGAAGA	GAACCACCAC	GAACAACCAG	TACAAGGAAG	GAATTTGAAA	GAGTACCCAG	GTCTATGAGA	TICCICCIAA	TGCATCCTGG	ATAATTCTAA
GACAGAAGAA	GGAGICGICC	GGAAGACTGG	ATGGCCGCTA	GGGAGCGCGC	GCCTGGTGGA	CTAGGCTTGT	ATTTCGCGCC	GTCAIGGTIC	AACGGAGACC	GCGGTTCGCT	AGTCATGAGG	CTGTGCCAGC	ACCACCCCC	TCCCTGTTAA	GACCACCACC	GTTCTCCATT	AGAGCTCAAG	AAAACTTATT	CAGTICCGTI	GATCATGCAG	ACTICICCCA	TAAATTTGAA	TTCTACTGCT	TTAGATCCTG	CAGCCCCTGT
CCCCGTTGAG	GGGGCGCTGA	TCAGGCTTCC	CGGCGGAAGA	CAAGCCCGCC	9009999999	AAATAGGATG	GGCGACTGCA	CGCTGCTGCT	CATCGGCAAG	GGAAACCGAG	ACTTAGGGAC	GATCCCCATG	ACTGGGCAGC	CGTGACAGGG	TCCAAAGAAT	GGAAAACCTG	TTCTCAGTAG	ACCATGCCTT	TAGTTGGAGG	TTGTGACAAG	AGAAATATAA	GCATCAAGTA	TGACTTCAAG	TGTGTTGGCT	AGTCATGCCC
CCTGGCCCCG	GTAGACGCTG	GCGGTGGATC	TTGTCTCCGC GGGCCTTGGG	CATCGCAGGA TGCAGAAGAG	GGAGCGCCA CGCCGGACTG	TCTGATGTTC	ACAAGTGGGA AGCAGCGCCG	CCTAGGTGAT	GCCGTGTCCC AGAATATGGG	TACTGGCTGG ATTGGGTTAG	CGGAGACGCG CGGGCCAACT	CCCTTGCCCA TGCCCGCGGT	AAGTCCGGTC	CCTGAGCACA	TTCAAGTACT	ATTATGGGCC	ATTAATATAG	AAAAGTCTGG	TAAAGTGGAC ATGGTTTGGA	CTCAGACTCT	ATTGATTTGG	GAGGAAAAAG	ACTIGCIGAT	CCATGGGACT	CACTCCCCAA
CCGCCCACCA	AGGCGGACGG	GGTGGGGGAC	TTGTCTCCGC	CATCGCAGGA	GGAGCGCCCA	AGGCGGGGCC	ACAAGTGGGA	GTACAGGCTG	GCCGTGTCCC	TACTGGCTGG	CGGAGACGCG	CCCTTGCCCA	GCTGGGAGCA AAGTCCGGTC	TGAGATGGAG	CAGGAACGAG TTC	GAACCTGGTG ATT	AAAGGACAGA ATI	TTTTCTTGCC	TAAAGTGGAC	GCCAGGCCAT CTC	CTTCCCAGAA ATT	TGAAGTCCAG	ACAGAAAGAT	TTTTACAAGA CCA	TACTCTAAGC
															•										

## 10/32 FIG.7C

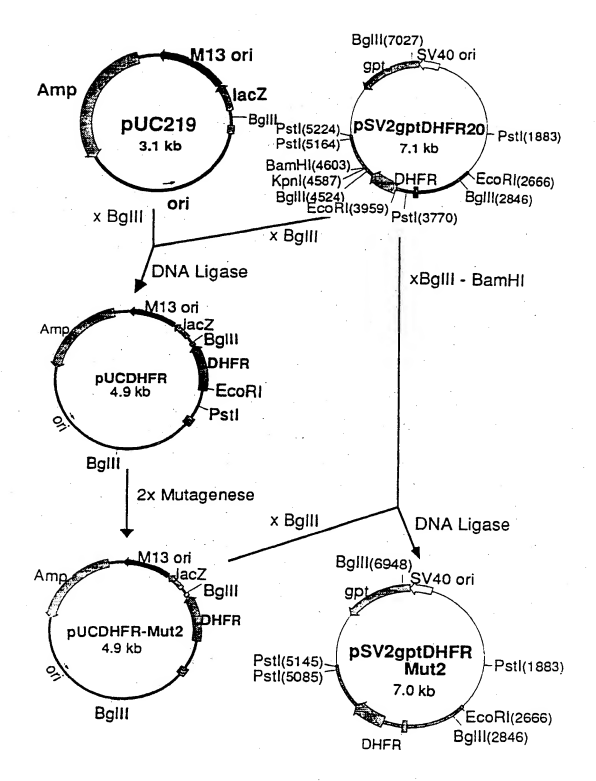
4500 4560	TCACCCAGAA	CACGAGTGGG	CAGTTGGGTG	TGCTGAAGAT	AAGTAAAAGA	ACGCTGGTGA
4440	TCAACATTTC	GTATGAGTAT	AAAAGGAAGA	ATAATATTGA	AAATGCTTCA	TAACCCTGAT
4380	CATGAGACAA	TGTATCCGCT	CATTCAAATA	TTTCTAAATA	GGAACCCTA TTTGTTTATT	C I A
4320	AAATGTGCGC	CTTTTCGGGG	TCAGGTGGCA	ACAGGGGGGG	GCCGCCTTA ATGCGCCGCT	LTA
4260	CACCACACCC	TGCGCGTAAC	GCGGTCACGC	GGCAAGTGTA	CTAGGGCGCT	GGGGGGGG
4200	GAAAGCGAAA	AGGAAGGGAA	GTGGCGAGAA	GCCGGCGAAC	GACGGGGAAA	TTTAGAGCTT
4140	GAGCCCCCGA	ACCCTAAAGG	CTAAATCGGA	CCGTAAAGCA	GGTCGAGGTG	AAGTTTTGG
4080	CACCCTAATC	CGTGAACCAT	TGGCCCACTA	ATCAGGGCGA	AAAACCGTCT	CAAAGGGCGA
4020	ACTCCAACGT	AAGAACGTGG	TCCACTATTA	GGAACAAGAG	GITCCAGTTT	GTTGAGTGTT
3960	CCGAGATAGG	AAAGAATAGA	TTATAAATCA	GCAAAATCCC		TAACCAATAG
3900	GCTCATTTT	TGTTAAATCA	GTTAAATTTT	TAAAATTCGC		TGTAAACGTT
3840	AATGGGAAAT	CTGAATGGCG	CTAATTCAGC	TGCAAAAAG		TTTTTGGAGG
3780	TGAGGAGGCT	CCAGAAGTAG	CTGAGCTATT	CGAGGCGCCT		TTTTTTTT
3720	CTGACTAATT	CGCCCCATGG	GCCCATTCTC	GCCCAGTTCC	CCCTAACICC	CCCATCCCGC
3660	CCTAACTCCG	TAGICCCGCC	TCAGCAACCA	TCTCAATTAG		AGAAGTATGC
3600	CCCAGCAGGC	CCCCAGGCIC	TGTGGAAAGT	AGCAACCAGG		AGCATGCATC
3540	AAGTATGCAA	CAGCAGGCAG	CCAGGCTCCC	TGGAAAGTCC	AGTTAGGGTG	AATGTGTGTC
3480	AATTCTGTGG	GGGATACTAC	GAGATTCCAA	CATCTTCAGT		CATTTAACTT
3420	AGGTCTGGAA	GGATTATATA	AGCAGGTGGA	TAGAGATGGG		GCTGGCTCCA
3360	TAAATTGAGA	AGAAAATGGG	TCACTCAGAC	AGAGTTCTGT		CTGCACATCA
3300	CTGAATTATT	AAAGTAGAGA	AAATTAGATC	ACTTTAAAGA		CCAGCAGAGC
3240	TGGGTTTTAA	AGGGCAGAAA	ATAAGTACAA	AGCTAGATGA		TGGGGGCTCA
3180	TGAGCTGATA	CCTGAGAGCA	ACATAGAGCC	GACCCCAAAG	GTGTACAAGA	AGGGTAGTGT
3120	GCAGATGCAT	TGGCTCCCCA	CAGCCTCAAG	CCCTCCCATG	TICICAAIGC	TGCCATAAAG
3060	AAACACCATT	ATACTTTAAG	TATATTAAAT	CTAACCAGGT		CAI

### 11/32 FIG.7D

CTGGATCTCA	ACAGCGGTAA	GATCCTTGAG	AGTTTTCGCC	CCGAAGAACG	TTTTCCAATG	4620
ATGAGCACTT	TTAAAGTTCT	GCTATGTGGC	GCGGTATTAT	CCCGTATTGA	CGCCGGGCAA	4680
GAGCAACTCG	GTCGCCGCAT	ACACTATTCT	CAGAATGACT	TGGTTGAGTA	CTCACCAGIC	4740
ACAGAAAAGC	ATCTTACGGA	TGGCATGACA	GTAAGAGAAT	TATGCAGTGC	TGCCATAACC	4800
ATGAGTGATA	ACACTGCGGC	CAACTTACTT	CTGACAACGA	TCGGAGGACC	GAAGGAGCTA	4860
ACCGCTTTTT	TGCACAACAT	GGGGGATCAT	GTAACTCGCC	TTGATCGTTG	GGAACCGGAG	4920
CTGAATGAAG	CCATACCAAA	CGACGAGCGT	GACACCACGA	TGCCTGTAGC	AATGGCAACA	4980
ACGTTGCGCA	AACTATTAAC	TGGCGAACTA	CTTACTCTAG	CTTCCCGGCA	ACAATTAATA	5040
GACTGGATGG	AGGCGGATAA	AGTTGCAGGA	CCACTTCTGC	GCTCGGCCCT	TCCGGCTGGC	5100
TGGTTTATTG	CTGATAAATC	TGGAGCCGGT	GAGCGTGGGT	CTCGCGGTAT	CATTGCAGCA	5160
CIGGGGCCAG	ATGGTAAGCC	CICCCGTAIC	GTAGTTATCT	ACACGACGGG	GAGTCAGGCA	5220
ACTATGGATG	AACGAAATAG	ACAGATCGCT	GAGATAGGTG	CCTCACTGAT	TAAGCATTGG	5280
TAACTGTCAG	ACCAAGTTTA	CTCATATATA	CTTTAGATTG	ATTTAAAACT	TCATTTTAA	5340
TTTAAAAGGA	TCTAGGTGAA	GATCCTTTTT	GATAATCTCA	TGACCAAAAT	CCCTTAACGT	5400
GAGTTTTCGT	TCCACTGAGC	GTCAGACCCC	GTAGAAAAGA	TCAAAGGATC	TTCTTGAGAT	5460
CCTTTTTTC	TGCGCGTAAT	CTGCTGCTTG	CAAACAAAA	AACCACCGCT	ACCAGCGGTG	5520
GITIGITIGC	CGGATCAAGA	GCTACCAACT	CTTTTTCCGA	AGGTAACTGG	CTTCAGCAGA	5580
GCGCAGATAC	CAAATACTGT	CCTTCTAGTG	TAGCCGTAGT	TAGGCCACCA	CTTCAAGAAC	5640
TCTGTAGCAC	CGCCTACATA	CCTCGCTCTG	CTAATCCTGT	TACCAGIGGC	TGCTGCCAGT	5700
GGCGATAAGT	CGTGTCTTAC	CGGGTTGGAC	TCAAGACGAT	AGTTACCGGA	TAAGGCGCAG	5760
CGGTCGGGCT	GAACGGGGG	TTCGTGCACA	CAGCCCAGCT	TGGAGCGAAC	GACCTACACC	5820
GAACTGAGAT	ACCTACAGCG	TGAGCATTGA	GAAAGCGCCA	CGCTTCCCGA	AGGGAGAAAG	5880
GCGGACAGGT	ATCCGGTAAG	CGGCAGGGTC	GGAACAGGAG	AGCGCACGAG	GGAGCTTCCA	5940
GGGGGAAACG	CCTGGTATCT	TTATAGTCCT	GICGGGITIC	GCCACCTCTG	ACTTGAGCGT	0009
CGATTTTTGT	GATGCTCGTC	AGGGGGGCGG	AGCCTATGGA	AAAACGCCAG CAACGCAGCT	CAACGCAGCT	0909
35						



13/32 FIG.9



14/32 **FIG.10** HindIII BgIII(6948) | SV40 ori CMV Xbal ori Xho! **BstXI** Pstl(5145) Pstl(5085)stuffer BstXI pCMV-SV40 Xhol Pstl pSV2gptDHFR Amp<sup>1</sup> 4.4 kb Mut2 -Pstl(1883) Noti spliceXbal 7.0 kb + An BamHi Eco RI(2666) M13 ori EcoRI Bglll(2846) **DHFR** ori x EcoRI - Pstl x BamHI - EcoRi DNA Ligase T4 DNA Polymerase Klenow HindIII Xbal CMV Xhol BstXI, BstXI Xhol Amp Pstl Notl pCMV-SV40 splice Xbal + An **DHFR** M13 Bglll 6.7 kb ori SV40 ori Hi<u>n</u>dIII **DHFR** Xbal Pstl **EcoRI** Sall x HindIII - Xbal **Xhol** Clal ... Kpnl BamHI BamHl Kpnl Clal СM Xhol **CMV** Sall **EcoRI** Pstl HindIII splice Xbal Amp splice Amp + An + An . pAD-CMV1 BgIII pAD-CMV2 Bglll 6.4 kb M13 6.4 kb M13<sup>1</sup>

ori

SV40

**DHFR** 

ori

**DHFR** 

ori

SV40

ori

### 15/32 FIG.11A

TCGACATIGA TTAT	TTATTGACTA	GTTATTAATA	GTAATCAATT	ACGGGGTCAT	TAGTTCATAG	9
CCCATATATG	GAGTTCCGCG	TTACATAACT	TACGGTAAAT	GGCCGCCTG	GCTGACCGCC	120
CAACGACCCC	CGCCCATTGA	CGTCAATAAT	GACGTATGTT	CCCATAGTAA	CGCCAATAGG	180
GACTITCCAT	TGACGTCAAT	GGGTGGAGTA	TTTACGGTAA	ACTGCCCACT	TGGCAGTACA	240
TCAAGTGTAT	CATATGCCAA	GTACGCCCCC	TATTGACGTC	AATGACGGTA	AATGGCCCGC	300
CTGGCATTAT	GCCCAGTACA	TGACCTTATG	GGACTTTCCT	ACTTGGCAGT	ACATCTACGT	360
ATTAGTCATC	GCTATTACCA	TGGTGATGCG	GTTTTGGCAG	TACATCAATG	GGCGTGGATA	420
GCGGTTTGAC	TCACGGGGAT	TICCAAGICI	CCACCCCATT	GACGTCAATG	GGAGTTTGTT	480
TTGGCACCAA	TTGGCACCAA AATCAACGGG	ACTTTCCAAA	ATGTCGTAAC	AACTCCGCCC	CATTGACGCA	540
AATGGGCGGT	AGGCGTGTAC	GGTGGGAGGT	CTATATAAGC	AGAGCTCTCT	GGCTÄACTAG	009
AGAACCCACT GCTI	GCTTAACTGG	CTTATCGAAA	TTAATACGAC	TCACTATAGG	GAGACCCAAG	099
CTTCTGCAGG	CTTCTGCAGG TCGACATCGA	TGGATCCGGT	ACCTCGAGCG	CGAATTCTCT	AGAGGATCTT	720
TGTGAAGGAA CCTT	CCTTACTTCT	GIGGIGIGAC	ATAATTGGAC	AAACTACCTA	CAGAGATTTA	780
AAGCTCTAAG	AAGCTCTAAG GTAAATATAA	AATTTTAAG	TGTATAATGT	GTTAAACTAC	TGATTCTAAT	840
TGTTTGTGTA TTTT	TTTTAGATTC	CAACCTATGG	AACTGATGAA	TGGGAGCAGT	GGTGGAATGC	006
CTTTAATGAG	GAAAACCTGT	TTTGCTCAGA	AGAAATGCCA	TCTAGTGATG	ATGAGGCTAC	096
TGCTGACTCT	CAACATTCTA	CTCCTCCAAA	AAAGAAGAGA	AAGGTAGAAG	ACCCCAAGGA	1020
CTTTCCTTCA	GAATTGCTAA	GTTTTTGAG	TCATGCTGTG	TTTAGTAATA	GAACTCTTGC	1080
TIGCTITGCT	ATTTACACCA	CAAAGGAAAA	AGCTGCACTG	CTATACAAGA	AAATTATGGA	1140
AAAATATTTG	ATGTATAGTG	CCTIGACTAG	AGATCATAAT	CAGCCATACC	ACATTTGTAG	1200
AGGTTTTACT	TGCTTTAAAA	AACCTCCCAC	ACCICCCCI	GAACCTGAAA	CATAAAATGA	1260
ATGCAATTGT	TGTTGTTAAC	TTGTTTATTG	CAGCTTATAA	TGGTTACAAA	TAAAGCAATA	1320
GCATCACAAA	TTTCACAAAT	AAAGCATTTT	TTTCACTGCA	TICIAGIIGI	GGTTTGTCCA	1380
AACTCATCAA TGTA	TGTATCTTAT	CATGTCTGGA	TCAATTCTGA	GAAACTAGCC	TTAAAGACAG	1440
ACAGCTTTGT	TCTAGTCAGC	CAGGCAAGCA	TATGTAAATA	AAGTTCCTCA	GGGAACTGAG	1500

# PAD-CMV1 : 6414 b

### 16/32 FIG.11B

	-					
3060	ACACGTTCTT	TTTGAAAGTG	CATGCAGGAA	TGACAAGGAT	AGACTCTTTG	AGGCCATCTC
3000	TGAATCAGCC	AAGGAAGCCA	TICCGITIAC	TTGGAGGCAG	GTTTGGATAG	AGTGGACATG
2940	TAGCAGATAA	CAACCAGAGT	ACTTATTGAA	ATGCCTTAAA	AGTUTGGACC	1CIIGCCAAA
2880	GAGCTCATTT	CCACCACAAG	GCTCAAGGAA	TCAGTAGAGA	GGACAGAATT AATATAGTTC	T TARCACABL T
2820	GACCTTTAAA	GAGAAGAATC	CTCCATTCCT	AAACCTGGTT	CCTGGTGATT ATGGGCCGGA	CCTGGTGATT
2760	GTAAACAGAA	TCAGTGGAAG	CACCACCICC	AAAGAATGAC	GAACGAGITC AAGTACTICC	GAACGAGTTC
2700	TAACTTTCAG	AGTGTTTCTC	CTGTTAACGC	GACAGGGTCC	GAGCACACGT	GATGGAGCCT GAGC
2640	TAGCCGCTGA	CTTGCATGGG	ACCCCCCGGA	GGGCAGCACC	TCCGGTCACT	GGGAGCAAAG TCCG
2580	CGCTCTAGCT	TGCCCAGAGG	TGCCAGCCTT	CCCCATGCTG	CCGCGGTGAT	TTGCCCATGC
2520	GCTGCTGCCC	AGGCCCGCCG	CATGAGGGGT	TAGGGACAGT	GCCAACTACT	AGACGCGCGG
2460	CACTTGGCGG	TCGGGTCGAG	GTTCGCTGAA	AACCGAGGCG	GGGTTAGGGA	TGGCTGGATT GGGT
2400	GCTCAGGTAC	CCTGGCCAAT	GGAGACCTTC	CGGCAAGAAC		GTGTCCCAGA ATAT
2340	CATCGTCGCC	CGCTGAACTG	ATGGTTCGAC	TGCTGCTGTC	AGGTGATCGC	CAGGCTGCCT AGGT
2280	GCACAGCGTA	CTTGGGGGAA	TCGCGCCAAA	GACTGCAATT	AGCGCCGGGC	AGTGGGAAGC
2220	CCGATICACA	GGCGTGGCCT	GGCTTGTTGA	TAGGATGCTA	GATGTTCAAA	CGGGGCCTCT
2160	CTCGTGGAGG	GGAGTCTGAC	TGGTGGAGGC	ວວອອວວອອອອ	CGGACTGGGC	GCGCCCACGC
2100	CGCGCCTGGA	TGTACTACCC	AGCGCGCGGC	ອອອລລອລລລອ	AGAAGAGCAA	CGCAGGATGC
2040	TGCGAGGCAT	GCGGACTIGG	GCCGCTAGAC	CGGAAGAATG	GCTTGGGCGG	TCTCCGCGGG
1980	GAACCGCTTG	AACCGGCTCA	AGACTGGAAG	GGCTTCCGGA	GTGGATCTCA	GGGGGACGCG
1920	CTGGCTCGGT	ACCTICICIG	GTCGTCCTCT	GCGCTGAGGA	CGGACGGTA GACGCTGGGG	CGGACGGGTA
1860	GCAGCCAAGG	CCGGGCAGCC	AGAAGAAACC	CGTTGAGGAC	CCCACCACCT GGCCCCGCCC	CCCACCACCI
1800	TCTGACCCCG	CCCCTGCCCG	GCTAACCCCG	CCCACCCGAC	GCGACACCCA CGTGCCCTCT	GCGACACCCA
1740	ACTTCCGGGC	CTCCACCTCC	AGGCTCGCTA	CCCCACCATT	GCTCCGCCCT TCTCAGTACT	GCTCCGCCCT
1680	TCCTTCCCCG	CACCCACTTT	CCACGGATGT	AAACACGGAC	TAATTAAAAC CTTTCAACTA	TAATTAAAAC
1620	TCTAATCGGG	ATCTATTACT	GAGATCTCAA	AGGAGGCAAC	CTCAAGTICC GGTTAACAAC	CTCAAGTTCC
1560	AAGATTCCGC	ACGTAAACAG	CIGGCCATIC	CCTGCCAGAC	GTTAAAAGAT GTATCCTGGA	GTTAAAAGAT

### 17/32 FIG. 11C

3120	3180	3240	3300	3360	3420	3480	3540	3600	3660	3720	3780	3840	3900	3960	4020	4080	4140	4200	4260	4320	4380	4440	4500	4560	4620	
TCCTTTCTGA	AAGGCTAACA	TATGCATTTT	ACTGTTGTAC	ATTAGAATTA	CACCATTTGC	GATGCATAGG	GCTGATATGG	GTTTTAACCA	AATTATTCTG	ATTGAGAGCT	TCTGGAACAT	TCTGTGGAAT	TATGCAAAGC	AGCAGGCAGA	AACTCCGCCC	ACTAATTTT	GGAGGCTTTT	GGGACGCGCC	CCGCTACACT	CCACGTTCGC	TTAGTGCTTT	GCCATCGCCC	TGGACTCTTG	ATAAGGGATT	TAACGCGAAT	
TACCCAGGGG	TATGAGAAGA	CTCCTAAAAT	ATCCTGGGCA	ATTCTAAACA	CTTTAAGAAA	CTCCCCAGCA	GAGAGCATGA	GCAGAAATGG	GTAGAGACTG	AAATGGGTAA	TTATATAAGG	ATACTACAAT	CAGGCAGAAG	CAGGCTCCCC	TCCCGCCCCT	CCCATGGCTG	GAAGTAGTGA	AATGGCGAAT	CGCAGCGTGA	TCCTTTCTCG	GGGTTCCGAT	CACGTAGTGG	TCTTTAATAG	CITTIGATIT	AACAAAATT	
TCTCCCAGAG	ATTTGAAGTC	TACTGCTTTC	GATCCTGTGC	CCCCTGTATA	ATTAAATATA	CCTCAAGTGG	TAGAGCCCCT	AGTACAAAGG	TTAGATCAAA	CTCAGACAGA	AGGTGGAGGA	ATTCCAAGGG	GGCTCCCCAG	GGAAAGTCCC	GCAACCATAG	CATTCTCCGC	AGCTATTCCA	ATTCAGCCTG	GGTGGTTACG	TTTCTTCCCT	GCTCCCTTTA	GGTGATGGTT	GAGICCACGI	TCGGTCTATT	GAGCTGATTT	
AATATAAACT	TCAAGTATAA	CTTCAAGTTC	GTTGGCTTTA	CATGCCCCAG	ACCAGGTTAT	TCCCATGCAG	CCCAAAGACA	TAGATGAATA	TTAAAGAAAA	GTTCTGTTCA	AGATGGGAGC	CTTCAGTGAG	AAAGTCCCCA	AACCAGGTGT	CAATTAGTCA	CAGTTCCGCC	GGCGCCTCTG	AAAAAAGCTA	CGGCGGGTGT	CICCITICGC	TAAATCGGGG	ACTTGATTAG	TTTGACGTTG	CAACCCTATC	GTTAAAAAAT	
GATTTGGAGA	GAAAAAGGCA	TGCTGATTGA	TGGGACTTGT	TCCCCAAAGT	CATTAGTCTA	TCAATGCCCC	TACAAGAGAC	AGATAGGAGC	AACTCAGACT	TCTGAGCAGA	TGCTCCTTAG	TIAACTICIC CGITICICAI	TAGGGTGTGG	ATTAGTCAGC	GCATGCATCT	TAACTCCGCC	CAGAGGCCGA	AGGCTTTTGC	GCATTAAGCG	CTAGCGCCCG	CGTCAAGCTC	GACCCCAAAA	TTTTCGCCC	GAACAACACT	CGGCCTATTG	
CCCAGAAATT	AGTCCAGGAG	GAAAGATACT	TACAAGACCA	TCTAAGCCAC	TITICATITI	CATAAAGTTC	GTAGTGTGTG	GGGCTCATAG	GCAGAGCTAG	CACATCAGAC	GGCTCCATTG	TTAACTTCTC	GTGTGTCAGT	ATGCATCTCA	AGTATGCAAA	ATCCCGCCCC	TTTATTTATG	TTGGAGGCCT	CTGTAGCGGC	TGCCAGCGCC	CGGCTTTCCC	ACGGCACCTC	TGATAGACGG	TTCCAAACTG	TTGCCGATTT	

### 18/32 FIG.11D

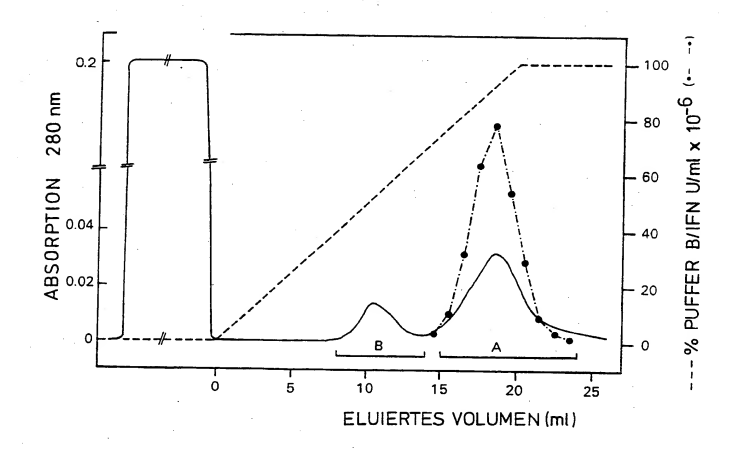
4680	4740	4800	4860	4920	4980	5040	5100	5160	5220	5280	5340	5400	5460	5520	5580	5640	5700	5760	7820	0.000	0000		0000	0909	6120	6180
TGTGCGCGGA	GAGACAATAA	ACATTTCCGT	CCCAGAAACG	CATCGAACTG	TCCAATGATG	CGGGCAAGAG	ACCAGTCACA	CATAACCATG	GGAGCTAACC	ACCGGAGCTG	GGCAACAACG	ATTAATAGAC	GGCTGGCTGG	TGCAGCACTG	TCAGGCAACT	GCATTGGTAA	TTTTAATT	TTAACGTGAG	TTGAGATCCT	AGCGGTGGTT		BOECK KOK KO	רטנטשטטטטט	TGCCAGTGGC	GGCGCAGCGG	CTACACCGAA
TTCGGGGAAA	ATCCGCTCAT	TGAGTATTCA		_	AAGAACGTTT	GTATTGACGC	TTGAGTACTC	GCAGTGCTGC	GAGGACCGAA	ATCGTTGGGA	CTGTAGCAAT	CCCGGCAACA	CGGCCCTTCC	GCGGTATCAT	CGACGGGGAG	CACTGATTAA	TAAAACTTCA	CCAAAATCCC	AAGGATCTTC	CACCGCTACC	TAACTGGCTT			CAGTGGCTGC	TACCGGATAA	AGCGAACGAC
GGTGGCACTT	TCAAATATGT	AGGAAGAGTA	TGCCTTCCTG	TTGGGTGCAC	TTTCGCCCCG	GTATTATCCC	AATGACTTGG	AGAGAATTAT	ACAACGATCG	ACTCGCCTTG	ACCACGATGC	ACTCTAGCTT	CTTCTGCGCT	CGTGGGTCTC	GTTATCTACA	ATAGGIGCCT	TAGATTGATT	AATCTCATGA	GAAAAGATCA	ACAAAAAAC	TTTCCGAAGG	CCGTAGTTAG	でを見せて出ていた。	AICLIGITAC	AGACGATAGT	CCCAGCTTGG
TACAATTTCA	CTAAATACAT	ATATTGAAAA	TGCGGCATTT	TGAAGATCAG	CCTTGAGAGT	ATGTGGCGCG	CTATTCTCAG	CATGACAGTA	CITACTICIG	GGATCATGTA	CGAGCGTGAC	CGAACTACTT	TGCAGGACCA	AGCCGGTGAG	CCGTATCGTA	GATCGCTGAG	ATATATACTT	CCTTTTTGAT	AGACCCCGTA	CTGCTTGCAA	ACCAACICII	TCTAGTGTAG	なかしかしかしごし	WINDININA	GTTGGACTCA	GTGCACACAG
	GTTTATTTT	TGCTTCAATA	TICCCITITI	TAAAAGATGC	GCGGTAAGAT	AAGTTCTGCT	GCCGCATACA	TTACGGATGG	CTGCGGCCAA	ACAACATGGG	TACCAAACGA	TATTAACTGG	CGGATAAAGT	ATAAATCTGG	GTAAGCCCTC	GAAATAGACA	CTGTCAGACC AAGTTTACTC	AGGTGAAGAT	ACTGAGCGTC	GCGTAATCTG	ATCAAGAGCT	ATACTGTCCT	CTACATACCT		GICITACCGG	CGGGGGGTTC
'I'T'AACAAAA	ACCCCTATTT	CCCTGATAAA	GTCGCCCTTA	CTGGTGAAAG	GATCTCAACA	AGCACTTTTA	CAACTCGGTC	GAAAAGCATC	AGTGATAACA	GCTTTTTGC	AATGAAGCCA	TTGCGCAAAC	TGGATGGAGG	TTTATTGCTG	GCGCCAGATG	ATGGATGAAC	CTGTCAGACC	AAAAGGATCT	TTTTCGTTCC	TTTTTTCTGC	TGTTTGCCGG	CAGATACCAA ATACTGTCCT	GTAGCACCGC		GAIAAGICGI GICITACCGG	TCGGGCTGAA
											٠.														-	-

### 19/32 FIG.11E

	2292	ACGCCAGCAA	CTATGGAAAA	GGGCGGAGC	GCTCGTCAGG	TTTTTGTGAT GCTCGTCAGG GGGGCGGAGC CTATGGAAAA ACGCCAGCAA CGCC
6360	GGAAACGCCT GGTATCTTTA TAGTCCTGTC GGGTTTCGCC ACCTCTGACT TGAGCGTCGA	ACCTCTGACT	GGGTTTCGCC	TAGTCCTGTC	GGTATCTTTA	GGAAACGCCT
9300	C CGGTAAGCGG CAGGGTCGGA ACAGGAGAGC GCACGAGGGA GCTTCCAGGG	GCACGAGGGA	ACAGGAGAGC	CAGGGTCGGA	CGGTAAGCGG	GACAGGTATC
624(	CTGAGATACC TACAGCGTGA GCATTGAGAA AGCGCCACGC TTCCCGAAGG GAGAAAGGCG	TTCCCGAAGG	AGCGCCACGC	GCATTGAGAA	TACAGCGTGA	CTGAGATACC

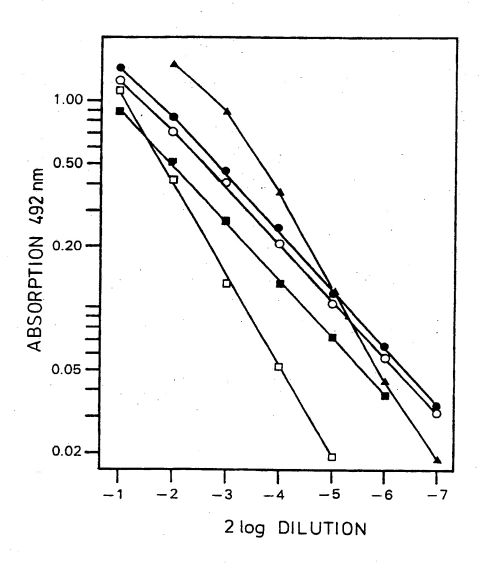
20/32

FIG.12

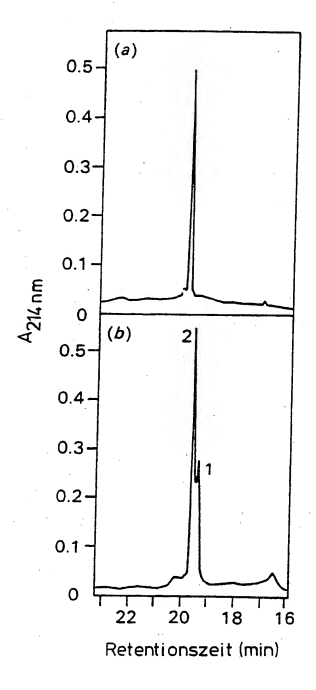


21/32

FIG.13



22/32 FIG.14



### 23/32 FIG.15

CYS-ASP-LEU-PRO-GLN-THR-HIS-SER-LEU-GLY-SER-ARG-ARG-THR-LEU-MET-LEU-LEU-ALA-GLN-MET-ARG-ARG-ILE-SER-LEU-PHE-SER-CYS-LEU-LYS-ASP-ARG-ARG-ASP-PHE-GLY-PHE-PRO-GLN-GLU-GLU-PHE-GLY-ASN-GLN-PHE-GLN-LYS-ALA-GLU-THR-ILE-PRO-VAL-LEU-HIS-GLU-MET-ILE-GLN-GLN-ILE-PHE-ASN-LEU-PHE-SER-THR-LYS-ASP-SER-SER-ALA-ALA-TRP-ASP-GLU-THR-LEU-LEU-ASP-LYS-PHE-TYR-THR-GLU-LEU-TYR-GLN-GLN-LEU-ASN-ASP-LEU-GLU-ALA-CYS-VAL-ILE-GLN-GLY-VAL-GLY-VAL-THR-GLU-THR-PRO-LEU-MET-LYS-GLU-ASP-SER-ILE-LEU-ALA-VAL-ARG LYS-TYR-PHE-GLN-ARG-ILE-THR-LEU-TYR-LEU-LYS-GLU-LYS-LYS-TYR-SER-PRO-CYS-ALA-TRP-GLU-VAL-VAL-ARG-ALA-GLU-ILE-MET-ARG-SER-PHE-SER-LEU-SER-THR-ASN-LEU-GLN-GLU-SER-LEU-ARG-SER-LYS-GLU

α2c

24/32 FIG. 16

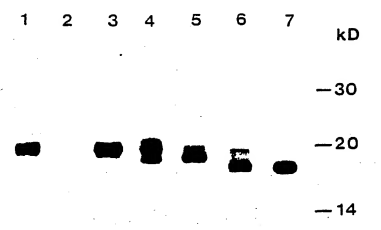
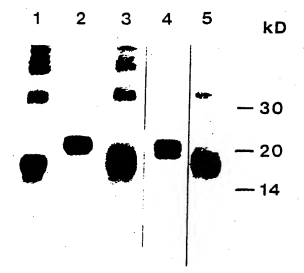


FIG. 17

<del>- 14</del>

26/32

FIG.18



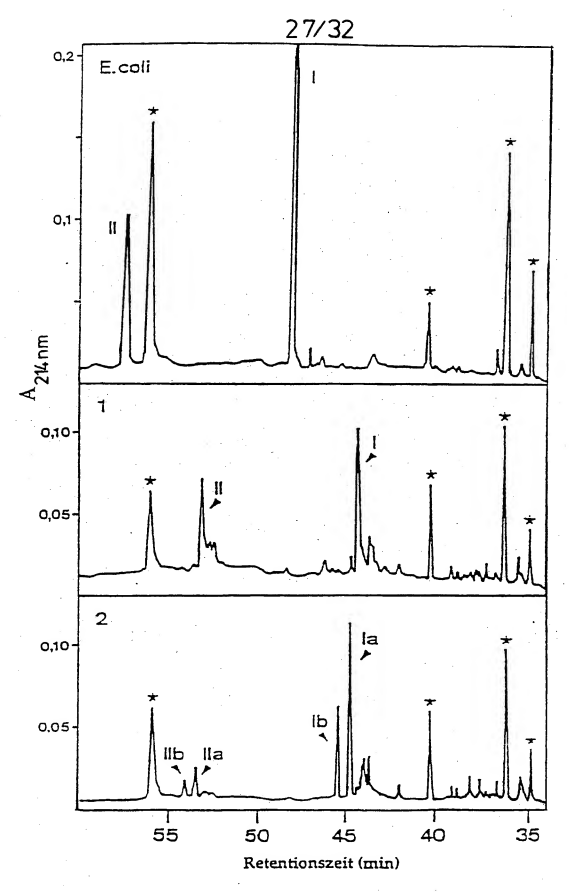
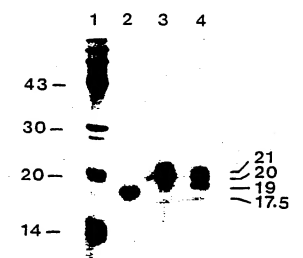


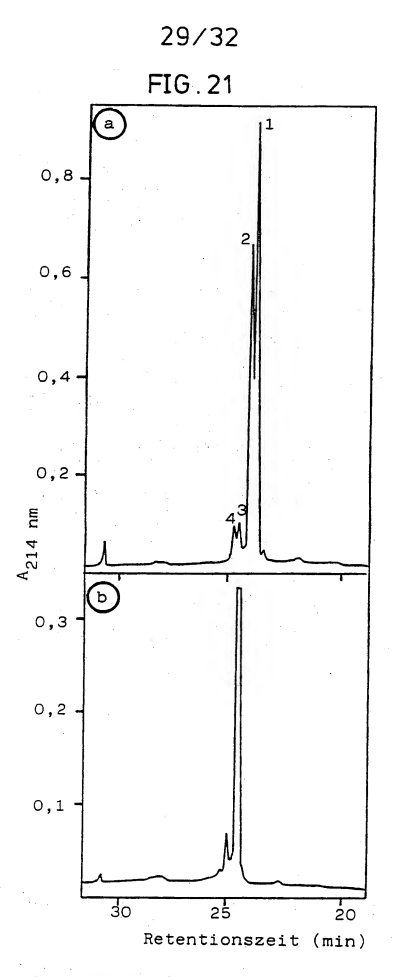
FIG.19

28/32

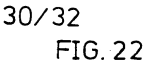
FIG. 20

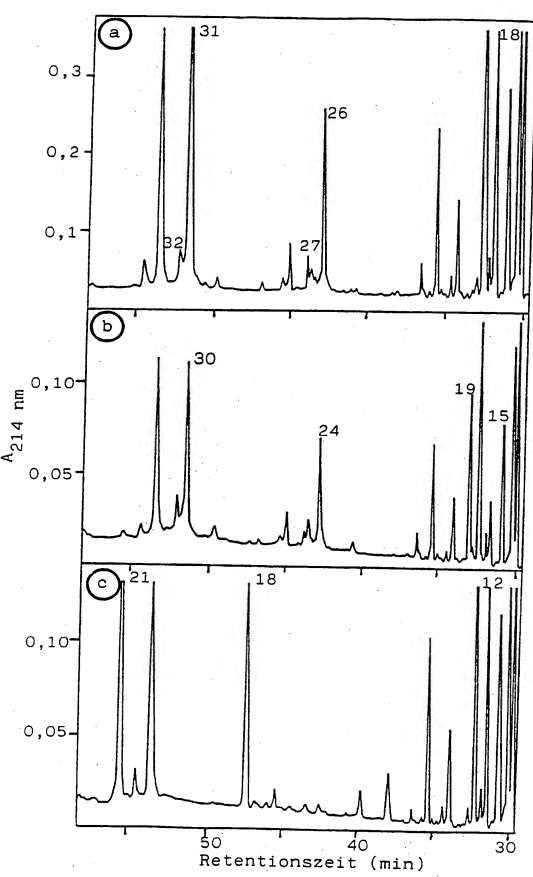


WO 92/01055



Fam ERSATZBLATT

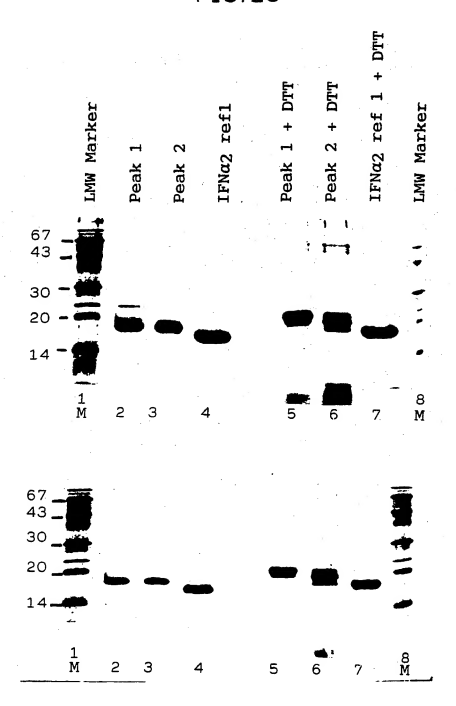




### ERSATZBLATT

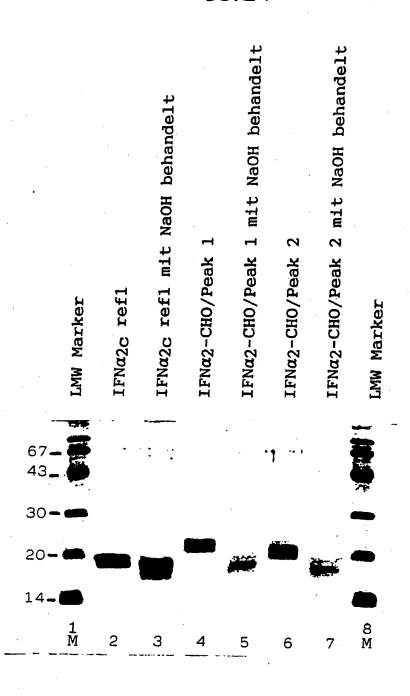
31/32

FIG. 23



32/32

FIG.24



### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/EP 91/01266

	International Application No PCT/E	P 91/01266
I. CLASSIFICATI N F SUBJECT MATTER (it several classif		
According to International Patent Classification (IPC) or to both Nation		
Int. Cl. 5 Cl2N15/21; Cl2P21/02; Cl2	2P21/08; A61K37/66	м.
II. FIELDS SEARCHED		
Minimum Documen	<del></del>	
Classification System	Classification Symbols	
Int. Cl. 5 C07K; Cl2N; Cl2P		·
Documentation Searched other to the Extent that such Documents	han Minimum Documentation are included in the Fields Searched *	
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *   Citation of Document, 11 with indication, where appr	ropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
Y US, A, 4 289 690 (HOFFMANN-L 15 September 1981	A ROCHE INC.,)	1-6,12-15
see column 21, line 32 -	line 41; tables 3,5,7	
	<u></u>	
Y JOURNAL OF INTERFERON RESEAR vol. 9 SUP, No.2, 1989,	CH	1-6,12-15
page 184;		
K. ZOON ET AL: "Chemical	a contract of the contract of	1x+
human lymphoblastoid inte see abstract	erferon-alpha species."	
A ARCHIVES OF BIOCHEMISTRY AND vol. 232, No.1, July 1984 pages 422 - 426; JAMES E.LABDON ET AL: "So	I, NEW YORK	1-6,12-15
leukocyte interferon are see the whole document		<u>.</u>
		+
		1
	-/-	
		: ,
<ul> <li>Special categories of cited documents: 10</li> <li>"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance</li> <li>"E" earlier document but published on or after the international filing date</li> <li>"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or</li> </ul>	"T" later document published after to ripriority date and not in conficited to understand the principle invention "X" document of particular relevant cannot be considered novel or involve an inventive step	ict with the application but e or theory underlying the ce; the claimed invention
which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	"Y" document of particular relevan cannot be considered to involve document is combined with one ments, such combination being in the art.	an inventive step when the
"P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"&" document member of the same	patent family
IV. CERTIFICATION		
Date of the Actual Completion of the International Search	Date of Mailing of this international Se	earch Report
23 October 1991 (23.10.91)	25 November 1991 (25.	11.91)
International Searching Authority	Signature of Authorized Officer	
European Patent Office		•
rm PCT/ISA/210 (second sheet) (January 1985)		

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 1985)

III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (C NTINUED FR M THE SECOND SHEET)				
tegory *	Citation of Document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to Claim No		
х	NATURE.	1-6,12-15		
	vol. 287,2 October 1980, LONDON GB pages 408-411;	•		
	G.ALLEN ET AL: "A family of structural genes for human lymphoblastoid-leukocyte-type-inter-			
	feron." see page 410, right-hand column; figure 2			
x	WO, A, 8 300 693 (BERT, KURT, FRIMANN) 3 March 1983	1-6,12-15		
	see claims			
х	DE, A,3306 060 (BOEHRINGER INGELHEIM INTERNATIONAL GMBH) 23 August 1984	1-6		
	cited in the application see examples 1,4,5			
X	THE JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY vol. 68, No. 6, June 1987, COLCHESTER.GB. pages 1669-1676;	1-6,12-15		
	G.R.ADOLF: "Antigenic structure of human interferon wl-IFN alphall I-: comparison with other human interferons."			
	cited in the application see the whole document	:-		
A	EP, A, 158 420 (SCHERING CORPORATION) 16 October 1985 see claims	1-6		
Р,Х	THE BIOCHEMICAL JOURNAL vol.276, No.2, 29 May 1991, COLCHESTER.GB. pages 511-518; G.R.ADOLF ET AL: "Natural interferon-alpha2 is O-glycosylated." see the whole document	1–15		
-				
		·		
	•			

### ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON INTERNATIONAL PATENT APPLICATION NO.

9101266 SA 48946

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

23/10/91

cited in search report	date		Patent family member(s)	Publication date
IS-A-4289690	15-09-81	AU-B-	561672	14-05-87
		AU-A-	1586683	08-12-83
		AU-B-	535936	12-04-84
		AU-A-	5313679	29-05-80
	,	BE-A-	880201	22-05-80
•.		CA-A-	1129409	10-08-82
		CH-A-	654843	14-03-86
		CH-A-	653347	31-12-85
		CH-A-	658459	14-11-86
		DE-A,C	2947134	12-06-80
		FR-A,B	2442054	20-06-80
		GB-A,B	2037296	09-07-80
•		LU-A-	81918	04-06-81
*		NL-A-	7908516	28-05-80
		SE-B-	454276	18-04-88 16-06-80
	•	SE-A-	7909721	26 <b>-</b> 07-82
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		AT-B-	367769 58192896	10-11-83
	•	JP-A- JP-B-	63038330	29-07-88
		JP-C-	1482912	27-02-89
		JP-A-	55094320	17-07-80
		JP-B-	62061040	18-12-87
•		JP-A-	63164897	08-07-88
		US-A-	4503035	05-03-85
√0-A-8300693	03-03-83	AU-A-	8820782	08-03-83
		EP-A-	0085693	17-08-83
DE-A-3306060	23-08-84	EP-A-	0119476	26-09-84
		JP-A-	59224687 	17-12-84
EP-A-158420	16-10-85	FR-A-	2560212	30-08-85
		US-A-	4973556 	27-11-90
			*	
e.				*
÷				

Internationales Aktenzeichen

I	MELDUNGSGEGENSTANDS (bei meh		ile anzugeben)*		
	klassifikation (IPC) oder nach der nation C12N15/21; C12P21/		A61K37/66		
Int.Kl. 5	C12N12/21; C12P21/	UZ ; UIZYZI/UB ;	VOTV21\ OO		
II. RECHERCHIERTE SACHGI	CRIETE				
H. RECHERCHIERTE SACHO		er Mindestpriifstoff 7			
Klassifikationssytem		Klassifikationssymbole	<del></del>		
•					
Int.Kl. 5	CO7K; C12N;	C12P			
	Recherchierte nicht zum Mindestprüfst unter die recherch	off gehörende Veröffentlichungen, so ierten Sachgebiete fallen <sup>8</sup>	weit diese		
			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
III. EINSCHLAGIGE VEROFFI	ENTILICHUNGEN 9				
Art.º Kennzeichnung de	r Veröffentlichung 11 , soweit erforderlich	unter Angabe der maligeblichen Te	ile 12 Betr. Asspruch Nr. 13		
Septemb	289 690 (HOFFMANN-LA per 1981 Spalte 21, Zeile 32 -	•	1-6, 12-15		
Bd. 9 S Seite I K.ZOON human	JOURNAL OF INTERFERON RESEARCH Bd. 9 SUP, Nr. 2, 1989, Seite 184; K.ZOON ET AL: 'Chemical characterization of human lymphoblastoid interferon-alpha species.' siehe Zusammenfassung				
Bd. 232 Seiten JAMES I leukocy	ES OF BIOCHEMISTRY AND 2, Nr. 1, Juli 1984, N 422 - 426; E.LABDON ET AL: 'Some /te interferon are gly ias ganze Dokument	Species of human	1-6, 12-15		
"A" Veröffentlichung, die de definiert, aber nicht als "E" ziteres Dokument, das i tionalen Anmeidedatum "L" Veröffentlichung, die ge zweifelhaft erscheinen zifentlichungsatum einer nanten Veröffentlichun anderen besonderen Gru "O" Veröffentlichung, die si eine Benutzung, eine Albezieht "P" Veröffentlichung, die votum, aber nach dem best licht worden ist	ingegebenen Veröffentlichungen 10: in allgemeinen Stand der Technik besonders bedeutsam anzusehen ist eigen einen soder nach dem internaveröffentlicht worden ist eignet ist, einem Prioritätsanspruch u lassen, oder durch die das Veröfanderen im Recherchenbericht gegebeigt werden soil oder die aus einem ind angegeben ist (wie ausgeführt) ich auf eine mündliche Offenbarung, usstellung oder andere Mafinahmen er dem internationalen Anmeldedansspruchten Prioritätsdatum veröffent-	medeiatum oder dem Fr ist und mit der Anmedeu Verstündnis des der Erfir oder der ihr zugrundelieg "X" Veröffentlichung von bes te Erfindung kann nicht keit beruhend betrachtet "Y" Veröffentlichung von ben te Erfindung kann nicht rubend betrachtet werder einer oder menreren and gorie in Verbindung gebe einen Fachmann nahelle	onderer Bedeutung; die beanspruch- als auf erfinderischer Tätigkeit be- a, wenn die Veröffentlichung mit eren Veröffentlichungen dieser Kate- racht wird und diese Verbindung für		
IV. BESCHEINIGUNG			ales to Book and an haristan		
Datum des Abschlusses der Inter 23.0K	nationalen Recherche TOBER 1991	Absendedatum des intern	25. 11. 91		
Internationale Recherchenbebore	AISCHES PATENTAMT	Unterschrift der bevollna			

	LAGIGE VEROFFENTLICHUNGEN (Fortsetzung von Blatt 2)  Kennzeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der maßgeblichen Teile	Betr. Anspruch Nr.
Art °	Achizacaniug est vauncus and a	· ·
		1-6,
(	NATURE.	12-15
	Bd. 287, 2. Oktober 1980, LONDON GB	
	Seiten 408 - 411; G.ALLEN ET AL: 'A family of structural genes for	
	human lymphoblastoid -leukocyte-type-	
	interferon ':	*
1	siehe Seite 410, rechte Spalte; Abbildung 2	
		1-6,
<b>X</b> -	WO,A,8 300 693 (BERG,KURT,FRIMANN) 3. März 1983	12-15
	John Annellaha	
	siehe Ansprüche	
x	DE, A, 3 306 060 (BOEHRINGER INGELHEIM	1-6
^	INTERNATIONAL GMBH) 23. AUGUST 1984	
	in der Anmeldung erwähnt	
1	siehe Beispiele 1,4,5	· ·
,	THE JOURNAL OF GENERAL VIROLOGY	1-6,
<b>X</b> .	Bd. 68, Nr. 6, Juni 1987, COLCHESTER.GB.	12-15
	Seiten 1669 - 1676:	
1	o p and E. Mantigenic structure of human	
	interferon wi -IFN alphall i- : comparison with	
* .	other human interferons.	
	in der Anmeldung erwähnt siehe das ganze Dokument	
A ·	EP,A,158 420 (SCHERING CORPORATION) 16. Oktober	1-6
•	1985	·
	siehe Ansprüche	
	THE BIOCHEMICAL JOURNAL	1-15
P,X	Bd. 276, Nr. 2, 29. Mai 1991, COLCHESTER.GB.	
	Seiten 511 - 518:	
	G.R.ADOLF ET AL: 'Natural interferon-alpha2 is	
	0-glycosylated.	
	siehe das ganze Dokument	
}		
1		
1		
1		
		·
1		
1		
1		

### ANHANG ZUM INTERNATIONALEN RECHERCHENBERICHT ÜBER DIE INTERNATIONALE PATENTANMELDUNG NR.

ΕP 9101266 SA 48946

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten internationalen Recherchenhericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

23/10/91

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichun
US-A-4289690	15-09-81	AU-B-	561672	14-05-87
		AU-A-	1586683	08-12-83
		AU-B-	535936	12-04-84
		AU-A-	5313679	29-05-80
		BE-A-	880201	22-05-80
		CA-A-	1129409	10-08-82
		CH-A-	654843	14-03-86
		CH-A-	653347	31-12-85
•		CH-A-	658459	14-11-86
		DE-A,C	2947134	12-06-80
		FR-A,B	2442054	20-06-80
	•	GB-A,B	2037296	09-07-80
	•	LU-A-	81918	04-06-81
		NL-A-	7908516	28-05-80
•		SE-B-	454276	18-04-88
		SE-A-	7909721	16-06-80
		AT-B-	367769	26-07-82
		JP-A-	58192896	10-11-83
		JP-B-	63038330	29-07-88
		JP-C-	1482912	27-02-89
		JP-A-	55094320	17-07-80
	•	JP-B-	62061040	18-12-87
		JP-A-	63164897	08-07-88
		US-A-	4503035	05-03-85
NO-A-8300693	03-03-83	AU-A-	8820782	08-03-83
·		EP-A-	0085693	17-08-83
DE-A-3306060	23-08-84	EP-A-	0119476	26-09-84
		JP <b>-A-</b>	59224687	17-12-84
EP-A-158420	16-10-85	FR-A-	2560212	30-08-85
-		US-A-	4973556	27-11-90
,				

# THIS PAGE BLANK (USPTO)

The same of the sa